

UNIVERSITY OF TORONTO



3 1761 01347269 1



Presented to
The Library
of the
University of Toronto

by
William Lash Miller, B.A., Ph.D.,
C.B.E.
Professor Emeritus of Physical
Chemistry

1

Gesammelte Arbeiten

zur

Immunitätsforschung.

Herausgegeben

von

Professor Dr. **P. Ehrlich**,

Geheimer Medicinal-Rath.

Mit 12 Figuren.

365849
27. + 39.

Berlin 1904.

Verlag von August Hirschwald.

NW. Unter den Linden 68.

Alle Rechte vorbehalten.

RA
638
E5

Herrn Wirklichen Geheimen Ober-Regierungsrath

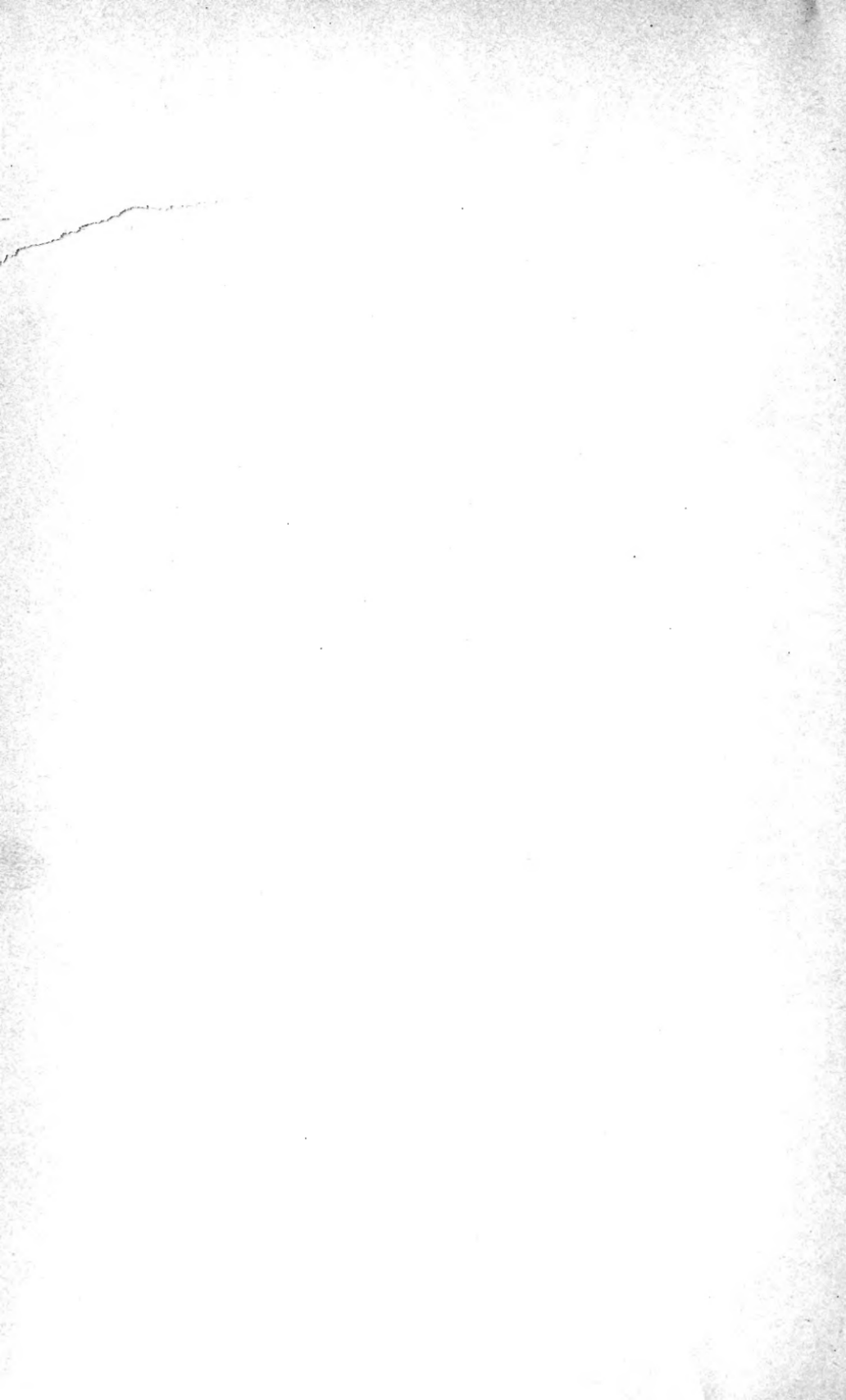
Dr. Althoff,

Director im Ministerium der geistlichen, Unterrichts- und
Medicinal-Angelegenheiten zu Berlin,

dem thatkräftigen Förderer der medicinischen Wissenschaft,

als Zeichen dankbarer Verehrung

zugeeignet.



Vorwort.

Wenn ich hier den grösseren Theil der Untersuchungen über Immunität, welche in den letzten Jahren von mir und meinen Mitarbeitern veröffentlicht worden sind, in einem Bande vereinigt vorlege, so möchte ich damit nicht nur einem aus Fachkreisen mehrfach geäusserten Wunsche entgegenkommen, sondern ich gedenke auch durch diese Sammlung zu zeigen, dass die von mir aufgestellte Immunitätstheorie auf einer so umfangreichen experimentellen Basis beruht, dass sie im wesentlichen nicht viel anderes mehr darstellt, als die übersichtliche Abstraction aus einer ausserordentlich grossen Zahl durch exacte Versuche gewonnener Erfahrungen¹⁾.

Als Behring's grosse Entdeckung der Antitoxine dem Studium der Immunität neue Bahnen eröffnet hatte, war es von Anfang an klar, dass es der Forschung möglich ist, nach zwei Richtungen hin auf dem neuen Gebiete vorzudringen. Der erste Weg ist der, dass man, practisch-therapeutische Ziele im Auge, auf die Gewinnung einzelner bestimmter heilkräftiger Sera mit aller Energie

1) Um dem der Immunitätslehre ferner stehenden Leser eine Uebersicht über die hier zumeist angewandte Technik zu geben und die Einführung in dieselbe zu erleichtern, haben meine Mitarbeiter, Dr. Morgenroth und Prof. Neisser, ihre reichen technischen Erfahrungen über hämolytische und bacteriologische Reagensglasversuche in zwei neu eingefügten Aufsätzen niedergelegt.

ausgeht; der zweite Weg besteht darin, dass man in das Wesen der Immunitätsvorgänge tiefer einzudringen und so die allgemeinen Principien aufzufinden sucht, welche ihrerseits die Basis für den so nöthigen practischen Fortschritt abgeben.

Bei der Verfolgung dieses letzteren Weges hat sich nun vor allem herausgestellt, dass die Immunitätsreaction nur die Reproduction gewisser Vorgänge des normalen Stoffwechsels ist, und dass ihre anscheinend so wunderbare Zweckmässigkeit nichts anderes darstellt, als das Widerspiel uralter Protoplasmaweisheit. Ich habe mich bemüht, für diese Erkenntniss den experimentellen Nachweis zu erbringen und zu zeigen, dass es im wesentlichen eine Vorstellung allereinfachster Art ist, welche das Band zwischen den auf den ersten Blick so verschiedenartigen biologischen Processen der Immunität knüpft.

Die giftigen Stoffwechselproducte der Bakterien, die künstlich erzeugten Bakterioly sine, Hämoly sine und Cytotoxine wirken wohl ebenso wie die Mehrzahl der Fermente stets in der Weise, dass zwei wirksame Gruppen des Molecüls in Action treten, von welchen die eine die Verankerung an das Substrat vollzieht, die andere die eigentliche charakteristische Wirkung hervorruft.

Dass dieses einfache Princip entsprechend der immensen Mannigfaltigkeit der Lebensvorgänge die grössten Varietäten in seiner Einzeldurchführung aufweist, darf nicht Wunder nehmen und entspricht durchaus dem, was wir auf allen Gebieten der Biologie zu beobachten gewohnt sind. Kehrt doch auch dasselbe Schema der Zelle, von der niedrigsten Pflanze bis zum höchsten Thier stets wieder, im Princip immer das gleiche, in der Durchführung von unendlicher Mannigfaltigkeit.

Aber selbst aus den complicirtesten Erscheinungsformen, wie sie uns z. B. bei den künstlich erzeugten Bakterioly sinen ent-

gegentreten, ist es möglich, das Grundprincip meiner Theorie zu entwickeln und dadurch die mannigfachen Erscheinungen mit ihren so sonderbar specifischen Beziehungen einheitlich zu erklären.

Meine Theorie ist im wesentlichen auf dem Boden chemischer Vorstellungen erwachsen und ich bin immer mehr und mehr zu der Anschauung gelangt, dass die Wichtigkeit der morphologischen Gestaltungen für das Verständniss der biologischen Grunderscheinungen weit zurücktritt hinter der Bedeutung des Chemismus. Dass zur Ermöglichung bestimmter chemischer Vorgänge auch eine gewisse mechanische Anordnung Grundbedingung ist, dass zur Erzeugung einer bestimmten chemischen Verbindung das Vorhandensein und eine geeignete Anordnung von Apparaten nothwendig ist, ist eigentlich selbstverständlich; das Wesentliche ist aber nicht der Apparat, die Form, sondern der Inhalt, denn mit derselben Einrichtung können hunderte von Verbindungen erzeugt werden, je nach den Componenten. So sehe ich auch in der Biologie das Wesentliche nicht in der morphologischen Gliederung der Organe und Zellen, sondern in der chemischen Differenzierung der Inhaltsmassen.

Ich bin überzeugt, dass die Einwirkung meiner Theorie weit über den Rahmen der reinen Immunitätsforschung hinausgehen wird, und dass sie für die Auffassung der Lebensvorgänge und für die Kenntniss der das ganze Leben beherrschenden intracellulären Stoffwechselforgänge in ihren Hauptphasen der Assimilation und Desassimilation von erheblicher Bedeutung ist. Durch den Nachweis, dass die künstlich auf dem Wege der Immunisirung gewonnenen Substanzen nichts anderes sind, als die Werkzeuge des normalen Zellebens, die wir durch den Immunisirungsvorgang gleichsam aus ihrer Bildungsstätte loslösen können, um sie isolirt zu untersuchen, eröffnen sich ganz neue Bahnen für das Studium

der vitalen Vorgänge, welches, abgesehen von der Physiologie und Pathologie des Stoffwechsels noch andere wichtige Probleme der Physiologie, wie die Secretion und die Vererbung, umfasst.

Der jüngste Congress für Hygiene und Demographie in Brüssel, auf dem die wichtigsten Fragen der Immunitätslehre zur Discussion standen, hat gezeigt, wie es auch nicht anders zu erwarten war, dass meine Theorie nicht von allen Forschern auf diesem Gebiet acceptirt ist, sondern dass meine Anschauungen noch einzelne Gegner finden. Nichts kann ja einer wissenschaftlichen Frage mehr nützen, als wenn Meinungsverschiedenheiten auftauchen, welche auf Grund experimenteller Forschungen zur kritischen Beleuchtung und zur weiteren Vertiefung des Gegenstandes führen, und so darf ich wohl sagen, dass es gerade die Gegnerschaft von Bordet und anderen hervorragenden Forschern des Instituts Pasteur gewesen ist, die mich und meine Mitarbeiter zu immer neuer experimenteller Arbeit und damit immer festerer Begründung meiner Theorie angespornt hat. Weniger erfreulich ist es dagegen, wenn Autoren wie Gruber, die in den Hauptfragen jeder eigenen Erfahrung entbehren, hauptsächlich auf Grund einiger literarischer Studien hin einen erbitterten Kampf führen, ohne dass sie in der Lage sind, sich in der Ueberfülle richtiger und falscher Beobachtungen, welche die täglich anwachsende Literatur bringt, genügend zu orientiren, und wenn solche Gegner dann der Schwäche ihrer Argumente durch die heftige und persönliche Art ihres Angriffes aufzuhelfen suchen.

Demgegenüber war es mir eine Genugthuung, dass bei dieser Gelegenheit einer der Mitbegründer der Immunitätslehre, R. Pfeiffer und ein so ausgezeichnete Forscher wie R. Kraus als Vertreter

des Paltauf'schen Instituts in Wien erklärt haben, dass sie eigentlich von Anfang an Gegner meiner Theorie gewesen seien und ihre ganzen Versuche darauf angelegt hatten, die Unhaltbarkeit derselben zu beweisen, dass aber gerade ihre Erfahrungen sie davon überzeugt haben, dass nur auf dem Boden der Seitenkettentheorie die von ihnen beobachteten Erscheinungen erklärt, ja sogar vorausgesagt werden könnten.* Ich glaube, dass in den zur Discussion stehenden Fragen, so besonders der Zusammensetzung der wirksamen cytotoxischen Körper aus zwei functionell getrennten Antheilen, der Vereinigung der specifischen Amboceptoren mit den Complementen, der Pluralität der Complemente und Amboceptoren und noch mancher anderen die allernächsten Zeiten so zahlreiche weitere Beweise für die Richtigkeit meiner Anschauungen bringen werden, dass alle diese Fragen nicht nur im Allgemeinen, sondern bis in ihre Einzelheiten in meinem Sinne zur Entscheidung kommen werde. Ich befinde mich also gegenüber meinen Gegner in der Situation eines Schachspielers, der durch die Hartnäckigkeit seines Partners gezwungen ist, eine Partie nicht an dem Punkte abzubrechen, wo sie für den Sachverständigen als gewonnen erscheint, sondern sie Zug für Zug bis zur Mattsetzung des Gegners durchzuführen.

Wenn es mir und meinen Mitarbeitern möglich gewesen ist, die zahlreichen hier-gesammelten Arbeiten auszuführen, so verdanke ich es an erster Stelle der verständnissvollen Uterstützung meiner wissenschaftlichen Ziele, die ich bei meiner vorgesetzten Behörde, dem preussischen Ministerium der geistlichen, Unterrichts- und Medicinal-Angelegenheiten gefunden habe. Insbesondere bin ich Herrn Ministerialdirector Althoff, der mir amtlich und persönlich stets das weitgehendste Entgegenkommen er-

wiesen hat und sich unablässig bemühte, meinen wissenschaftlichen Arbeiten die Wege zu ebnen, zu tiefem, aufrichtigem Danke verbunden. Ich darf wohl hervorheben, dass die erste Anregung zu den Arbeiten über theoretische Immunitätsforschung, die in der „Werthbestimmung des Diphtherieheilserums“ enthalten sind und die zur Aufstellung der Seitenkettentheorie führten, auf die Initiative des Herrn Ministerialdirector Althoff zurückgeht, der mir bei der Begründung des Instituts als die erste Aufgabe desselben an's Herz legte, durch eine erschöpfende Untersuchung die Schwierigkeiten, wie sie sich im Laufe der Zeit bei der Werthbestimmung des Diphtherieheilserums ergeben hatten, aufzuklären. Als ein Ausdruck meines Dankes sei es mir daher gestattet, dem warmen Freunde und thatkräftigen Förderer aller wissenschaftlichen Bestrebungen dieses Buch zu widmen.

Frankfurt a/Main, Februar 1904.

P. Ehrlich.

Inhalt.

	Seite
I. Zur Theorie der Lysinwirkung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	1
II. Ueber Haemolysine. Zweite Mittheilung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	16
III. Ueber Haemolysine. Dritte Mittheilung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	35
IV. Beiträge zur Immunitätslehre. Von Dr. Frhrn. v. Dungern .	56
V. Beiträge zur Immunitätslehre. Von Dr. Frhrn. v. Dungern .	73
VI. Ueber Haemolysine. Vierte Mittheilung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	86
VII. Ueber Haemolysine. Fünfte Mittheilung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	110
VIII. Ueber Haemolysine. Sechste Mittheilung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. J. Morgenroth	135
IX. Ueber die Wirkungsart bactericider Sera. Von Dr. Max Neisser und Dr. Friedrich Wechsberg	182
X. Die Complementablenkung bei bactericiden Reagenzglasversuchen und ihre Ursache. Von Dr. A. Lipstein	198
XI. L'immunité active et les Toxines diptériques surcompensées. Par M. le Dr. Jules Rehns	213
XII. Lässt sich durch Einspritzung der agglutinierten Typhusbacillen eine Agglutininproduction hervorrufen? Von Prof. M. Neisser und Dr. R. Lubowski	217
XIII. Immunisirungsversuche mit immunkörperbeladenen Erythrocyten. Von Dr. Hans Sachs	230
XIV. Ueber den Austritt des Hämoglobins aus sublimatgehärteten Blutkörperchen. Von Dr. Hans Sachs	237
XV. Zur Kenntniss des Kreuzspinnengiftes. Von Dr. Hans Sachs	242
XVI. Zur Kenntniss des Krötengiftes. Von Dr. Fr. Pröscher . .	253
XVII. Giebt es einheitliche Alexinwirkungen? Von Dr. Hans Sachs	262
XVIII. Ueber die Vielheit der Complemente des Serums. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. H. Sachs	282

	Seite
XIX. Ueber den Mechanismus der Amboceptorenwirkung. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und Dr. Hans Sachs	303
XX. Ueber Differenzirung von Complementen durch ein Partial-anticomplement. Von H. T. Marshall u. Dr. J. Morgenroth	321
XXI. Ueber die complementophilen Gruppen der Amboceptoren. Von Prof. Dr. P. Ehrlich und H. T. Marshall	326
XXII. Ueber die Completirbarkeit der Amboceptoren. Von Dr. J. Morgenroth und Dr. H. Sachs	336
XXIII. Ueber die Erzeugung hämolytischer Amboceptoren durch Serum-injection. Von Dr. J. Morgenroth	347
XXIV. Ueber die quantitativen Beziehungen von Amboceptor, Complement und Anticomplement. Von Dr. J. Morgenroth und Dr. H. Sachs	359
XXV. Ueber die hämolytischen Eigenschaften von Organ-Extracten. Von Dr. S. Korschun und Dr. J. Morgenroth	381
XXVI. Besprechung von Besredka's Arbeit „Les Antihémolysines naturelles“. Von H. T. Marshall und Dr. J. Morgenroth	402
XXVII. Ueber die Wirkungsweise des Cobragiftes. Von Preston Kyes	413
XXVIII. Weitere Studien über den Dysenteriebacillus. Von Dr. K. Shiga	442
XXIX. Methodik der Hämolysinuntersuchung. Von Dr. J. Morgenroth	461
XXX. Die Methodik des bactericiden Reagenzglasversuches. Von Prof. M. Neisser	493
XXXI. Ueber die tetanusgiftneutralisirende Eigenschaft des Gehirns. Von Stabsarzt Dr. E. Marx	505
XXXII. Die Schutzstoffe des Blutes. Von Prof. Dr. P. Ehrlich	515
XXXIII. Ueber den Receptorenapparat der rothen Blutkörperchen. Von Prof. Dr. P. Ehrlich	555
XXXIV. Ueber die Beziehungen von chemischer Constitution, Vertheilung und pharmakologischer Wirkung. Von Professor Dr. P. Ehrlich	573
XXXV. Zur Kenntniss der Cobragift activirenden Substanzen. Von Dr. Preston Kyes und Dr. Hans Sachs	629
XXXVI. Ueber die Isolirung von Schlangengift - Lecithiden. Von Dr. Preston Kyes	659
XXXVII. Ueber die Giftcomponenten des Diphtherie-Toxins. Von Prof. Dr. P. Ehrlich	680
XXXVIII. Toxin und Antitoxin. Entgegnung auf den neuesten Angriff Gruber's. Von Prof. Dr. Paul Ehrlich	718

I.
Zur Theorie der Lysinwirkung.¹⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth**.

Als einer der wichtigsten Fortschritte auf dem Gebiete der Immunitätslehre erscheint die Entdeckung des Pfeiffer'schen Phänomens. Pfeiffer's vortrefflichen Beobachtungen verdanken wir die ersten und wichtigsten Einblicke in die Wirkungsweise der bacteriolytischen Immunsera.

Der Vorgang der Bacteriolyse, wie ihn Pfeiffer zuerst am cholera-immunisirten Meerschweinchen zeigte, besteht bekanntlich darin, dass die Cholera-vibrionen, in die Bauchhöhle des immunen Thieres eingebracht, der sofortigen Auflösung unterliegen. Dasselbe findet statt, wenn die Bacterien zusammen mit einer geringen Menge Immuneserum in die Bauchhöhle eines normalen Meerschweinchen eingebracht werden. Später zeigte Metschnikoff (*Annal. Inst. Past.*, Juni 1895), dass dieses Phänomen der Bacteriolyse auch ausserhalb des Thierkörpers *in vitro* statthat, wenn man dem Immuneserum eine kleine Quantität des Peritonealexsudats eines

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1899. No. 1.

normalen Meerschweinchens beimischt. Bordet (Ann. Inst. Past., Juni 1895) stellte dann fest, dass das Immunserum an und für sich die Bacteriolyse in vitro vollbringt, vorausgesetzt, dass es ganz frisch gewonnen ist. Bei längerem Stehen wird es inactiv, wird aber durch den Zusatz schon geringer Mengen normalen Serums reactivirt.

Die Vorstellungen, die sich Pfeiffer von dem Wesen der Bacteriolyse bildete, fasste er im Jahre 1896 (Deutsche med. Wochenschr. 1896. No. 7 u. 8) in einer geistreichen Theorie zusammen, die hier nur kurz in den Grundzügen wiedergegeben sei.

Die im Choleraserum enthaltenen immunisirenden Substanzen besitzen an sich nur schwach entwicklungshemmende Eigenschaften. Sie sind nichts als eine Vorstufe der im Meerschweinchenperitoneum sich bildenden, specifisch Vibrionen auflösenden Stoffe. Sie sind zunächst im Thierkörper in einer inactiven, aber stabilen, widerstandsfähigen Form aufgespeichert, etwa wie das Glykogen als Vorstufe des Traubenzuckers in den Zellepots angesammelt ist. Im Bedarfsfall werden diese inactiven Substanzen des Serums durch das active Eingreifen der Körperzellen in die specifisch wirksame Form übergeführt. Diese Umwandlung kann in gleicher Weise durch die Zufügung geeigneten normalen Serums geschehen. In dem zugefügten Serum ist ein „Etwas“ in sehr geringen Mengen vorhanden, was die Umwandlung in die active Form einleitet, bald aber wieder verbraucht wird, während im Thierkörper dieses Princip so lange von den Körperzellen secernirt wird, wie der durch die Anwesenheit der Cholera-bakterien gesetzte Reiz andauert. Die Wirkung dieses Principis ist eine fermentartige. Auch die Bacteriolyse als solche wird als Fermentwirkung aufgefasst, hervorgebracht durch Fermente ganz besonderer Art. Diese Fermente sind in absolut specifischer Weise auf ein einziges Bacterienprotoplasma

abgestimmt, indem sie auf die Vibrionensubstanz ganz so wirken, wie Pepsin oder Trypsin auf geronnenes Eiweiss. Ein entferntes Analogon bilden nach Pfeiffer E. Fischer's Hefenfermente, die nur Zuckerarten von ganz bestimmter chemischer Constitution zersetzen können. Diese specifischen Fermente müssen also, wenn die Theorie richtig ist, in einer activen und einer inactiven Modification bestehen.

Vor Kurzem veröffentlichte nun Bordet (Ann. Inst. Past., Bd. 12, No. 10) eine Reihe von Versuchen, durch die er zeigte, dass die Gesetze, die für die specifisch bacteriolytische Wirkung der Immunsera gelten, auch für gewisse specifische Auflösungserscheinungen, die sich an rothen Blutkörperchen abspielen, Geltung haben.

Bordet behandelte Meerschweinchen mit wiederholten Injektionen von defibrinirtem Kaninchenblut. Das Serum derartig vorbehandelter Meerschweinchen löst in vitro Kaninchenblut schnell und mit grosser Intensität auf, während das Serum normaler Meerschweinchen keine Auflösung des Kaninchenblutes hervorbringt. Der Auflösung voraus geht eine starke Agglutination der Erythrocyten. Halbstündiges Erwärmen auf 55° beraubt das Meerschweinchenserum der hämolytischen Function, die agglutinirende Wirkung wird dadurch nicht zerstört. Das durch Erhitzen inactivirte Serum erhält seine hämolytische Wirkung wieder durch Zufügung einer gewissen Menge normalen Meerschweinchenserums, ja selbst normalen Kaninchenserums. Das active Meerschweinchenserum ist unwirksam gegenüber den Blutkörperchen des Meerschweinchens selbst und der Taube, wirksam, jedoch in beträchtlich geringerem Grade, den Blutkörperchen der Ratte und der Maus gegenüber. Das active Meerschweinchenserum wirkt, in die Ohrvene des Kaninchens injicirt, stark giftig.

Die Analogie dieser Vorgänge mit den Erscheinungen der Bacteriolyse ist, wie Bordet betont und wie ja ohne Weiteres klar ist, eine weitgehende, und es dürfte der Mechanismus der Hämolyse dem der Bacteriolyse sehr ähnlich sein. Das Studium der Hämolyse gewinnt somit eine nicht geringe theoretische Bedeutung.

Wir haben deshalb den glücklichen Umstand, dass wir über grössere Mengen eines geeigneten Serums gerade verfügten, dazu benutzt, etwas weiter in das Wesen der Hämolyse einzudringen.

Das Serum, das uns zur Verfügung stand, stammte von einer Ziege, die 8 Monate lang in etwas unregelmässiger Weise mit subcutanen Injectionen eines stark blutkörperchenhaltigen Hammelserums behandelt worden war.

Zu den Versuchen musste, der Vorbehandlung entsprechend, natürlich Hammelblut dienen. Wir verwandten stets frisch gewonnenes defibrinirtes Hammelblut, das mit 0,85 proc. Kochsalzlösung verdünnt wurde, zu einem Gemisch mit 5 pCt. Blutgehalt. Durch die starke Verdünnung wurden die Störungen ausgeschaltet, die aus dem Serumgehalt des Blutes entstehen, und die in Bordet's Versuchen sich geltend machten.

Das Serum unserer Ziege löst die Erythrocyten des Hammelblutes rasch *in vitro* auf. Der Wirkungswerth des Serums lässt sich leicht in genauer Weise feststellen. Bringt man zu je 5 ccm des erwähnten Blutgemisches absteigende Mengen des Ziegenserums, so werden die Proben mit 1,5—0,8 Serumgehalt bei 37° C. vollkommen lackfarbig. Lässt man nach einem 2stündigem Aufenthalt im Thermostaten die Blutkörperchen in der Kälte sich absetzen, so findet man in regelmässiger Abstufung eine immer geringere Lösung, bis endlich bei einem Serumgehalt von 0,1 ccm die Grenze der Einwirkung erreicht ist. Das Serum von normalen Ziegen — es wurden die Sera verschiedener Thiere untersucht —

löst selbst in grossen Quantitäten die Blutkörperchen des Hammels nicht auf. Zu bemerken ist, dass bei Anwendung des Immunserrums auch bei sorgfältiger continuirlicher Beobachtung eine der Auflösung vorangehende Verklumpung der rothen Blutkörperchen bei den angewandten Serummengen nicht wahrzunehmen ist¹⁾.

Erwärmt man das Immunserrum während einer halben Stunde auf 56°, so verliert es vollständig seine lösende Wirkung. Setzt man diesem „inactivirten“ Serum das Serum normaler Thiere zu, so wird es wieder wirksam. Man kann zu diesem Zwecke normales Ziegenserum, aber auch Hammelserum verwenden. Das letztere wirkt jedoch etwas schwächer. Auch das normale Serum verliert die Eigenschaft, activirend zu wirken, sehr leicht. Schon bei kurzer Aufbewahrung des Serums in Eispackung und unter Lichtabschluss kann eine Abschwächung eintreten. Es empfiehlt sich also, zu Versuchen, bei denen es auf quantitative Bestimmungen ankommt, das inactivirte (stabile) Immunserrum jedesmal durch frisch gewonnenes normales Serum zu activiren.

Man ist also auch für die Hämatolyse gezwungen, wie nach dem Vorgang von Pfeiffer für die Bacteriolyse, zwei Substanzen anzunehmen, eine specifisch wirksame, widerstandsfähige, die wir in Anschluss an Pfeiffer im Folgenden kurz Immunkörper nennen wollen, und eine normal vorhandene, höchst labile Substanz, der wir vorläufig den in nichts vorgehenden Namen „Addiment“ geben wollen.

1) In hohen Dosen, von 1,5 ccm an, kann das Serum normaler Ziegen eine agglutinirende Wirkung auf Hammelblut ausüben, doch scheint diese Eigenschaft starken individuellen und zeitlichen Schwankungen unterworfen zu sein. Diese Agglutination fremder Blutarten durch gewisse normale Sera, die wohl der normalen, agglutinirenden Wirkung der Sera auf Bacterien entspricht, ist schon vor langer Zeit von Creite (Z. f. rat. Med., Bd. 36) beobachtet und dann von Landois (Die Transfusion des Blutes, 1875) wieder betont worden.

Stimmen auch unsere Versuche im Wesentlichen mit den von Bordet erhaltenen Resultaten überein, so müssen wir doch eine Differenz unserer Beobachtungen gleich an dieser Stelle betonen. Wie schon erwähnt, geht bei der Einwirkung unseres Ziegenserums auf Hammelblut eine Agglutination der Auflösung nicht voraus. Daraus ergibt sich ohne Weiteres, dass die Agglutination keineswegs als eine Vorbedingung des hämolytischen Vorganges aufgefasst werden darf, wie dies Bordet anzunehmen scheint. Die spezifische Agglutination steht in gar keinem Zusammenhang mit dem die Auflösung bewirkenden Immunkörper. So stehen auch nach der Anschauung namhafter Bacteriologen die spezifisch bacteriolytischen Stoffe in keiner Beziehung zu den Agglutininen. Die Lysine kommen unabhängig von den Agglutininen und diese umgekehrt ohne die bacteriolytischen Substanzen vor. Wir erinnern nur an den interessanten Befund von Pfeiffer und Kolle, die ein Immunserum beschrieben haben, das zwar stark bacteriolytisch, aber nicht agglutinierend wirkte (Centralbl. f. Bact. 1896, Bd. 20, No. 4 u. 5). Auf der anderen Seite erhält nach E. Fraenkel und Otto (Münchener med. Wochenschr. 1894, No. 39) das Blutserum junger Hunde durch Fütterung mit Typhusculturen agglutinierende, aber keineswegs bacteriolytische Eigenschaften. In gleicher Weise werden die Typhusbacillen durch das Serum entsprechend vorbehandelter Frösche agglutinirt, bleiben jedoch im Lymphsack der Thiere lebend und virulent (Widal und Siccard, Compt. rend. soc. de Biol., Sitzung vom 27. XI. 97).

Die ursprüngliche Theorie Pfeiffer's beschränkte sich darauf, den Mechanismus der bacteriolytischen Vorgänge im Allgemeinen aufzuklären, die Fragen nach dem Entstehungsmodus und dem Entstehungsort der spezifisch bacteriolytischen Stoffe liess sie unberührt. Auf diese Probleme einiges Licht zu werfen, gelang

vor Kurzem Ehrlich durch die Aufstellung seiner Seitenkettentheorie.

Die Ausführungen Ehrlich's bezogen sich zunächst auf die Entstehung der Antitoxine und die chemischen Beziehungen der Toxine zu gewissen Atomgruppen des Protoplasmoküls. Pfeiffer (Pfeiffer und Marx, Zeitschr. f. Hyg., Bd. 27, Heft 2, 1898) selbst zog die Consequenzen der Theorie für die auf den Cholera-vibrio specifisch bacteriolytisch wirkenden Stoffe und war in der Lage, als den Entstehungsort derselben die Milz, das Knochenmark und die Lymphdrüsen experimentell nachzuweisen. Derselbe Nachweis gelang zu gleicher Zeit für die Typhusbacillen auflösenden Stoffe Wassermann, der ja durch seine bekannten Tetanusversuche den ersten thatsächlichen Beweis für die „Seitenkettentheorie“ beigebracht hatte.

An uns trat nun die Forderung heran, einige Fragen von principieller Wichtigkeit, die sich aus der Betrachtung der bacteriolytischen Vorgänge unter dem Gesichtspunkte der Seitenkettentheorie ergeben, einer experimentellen Prüfung zu unterziehen.

Besitzt irgend ein Körper, sei es nun ein Toxin oder ein ungiftiges Toxoid, ein Ferment oder ein Bestandtheil der Bacterienzelle oder des Erythrocyten, die Fähigkeit, sich mit Seitenketten des Protoplasmas zu verbinden, so ist nach Ehrlich's Theorie dadurch die Möglichkeit für die Bildung des betreffenden Antikörpers gegeben. Der Antikörper muss nach der Theorie diejenige Gruppe besitzen, die in die haptophore, die specifisch bindende Gruppe, des Ausgangskörpers eingreift. Der lösliche Stoff also, der durch die Einwirkung des Ausgangskörpers (Toxin, Toxoid oder dergl.) entsteht, muss sich mit diesem Ausgangskörper chemisch vereinigen. Ist der Ausgangskörper ein von Anfang an gelöster Stoff, wie es die Toxine sind, so verläuft die Neutralisation

in der Lösung. Ist dagegen der Ausgangskörper nicht direct löslich, sondern bildet ursprünglich einen unlöslichen Bestandtheil z. B. der Bacterienzelle oder einer Blutzelle, so wird der ja im Blute gelöste Antikörper durch jenen unlöslichen Stoff seiner Lösungsflüssigkeit entrissen und an die genannten Zellen selbst verankert werden. In ähnlicher Weise wird ja in den bekannten Wassermann'schen Versuchen der Ausgangskörper (das Tetanustoxin) durch die an den zerriebenen Hirnzellen festsitzenden, also ungelösten Seitenketten der Lösungsflüssigkeit entrissen.

In Analogie mit dem eben Gesagten müssten wir daher in unserem Falle fordern, dass der im Ziegen Serum gelöste Immunkörper von den Erythrocyten des Hammelblutes gebunden werden muss.

Die Versuchsanordnung ist eine sehr einfache, indem man Hammelblut oder eine Verdünnung desselben mit Immuneserum versetzt, das durch Erwärmen auf 56° seiner lösenden Eigenschaften beraubt ist. Scheidet man dann durch Centrifuren die Blutkörperchen von der Zwischenflüssigkeit, so wird in dem Fall, dass die rothen Blutkörperchen den Immunkörper verankert haben, die Flüssigkeit von demselben frei sein müssen. Um diesen Nachweis zu führen, hat man nur die centrifugirte Flüssigkeit mit entsprechenden Mengen Hammelblutkörperchen wieder zu versetzen und eine ausreichende Menge Addiment in Form von normalem Serum hinzuzufügen. Es werden dann, wenn die Flüssigkeit von Immunkörper frei ist, die rothen Blutkörperchen ungelöst bleiben. Audererseits muss das Sediment in analoger Weise auf die Anwesenheit des Immunkörpers geprüft werden. Es geschieht dies dadurch, dass man das von Flüssigkeit möglichst befreite Sediment in Kochsalzlösung aufschwemmt und gleichfalls eine genügende Menge Addiment zufügt. Sind entsprechende Mengen des Immunkörpers ge-

bunden, so tritt Lösung der rothen Blutkörperchen ein. Wir lassen als Beispiel einen unserer zahlreichen Versuche folgen:

4 ccm 5proc. Hammelblutgemisches werden mit 1,0 resp. 1,3 des inactivirten Serums unserer Ziege versetzt. Die Mischung bleibt 15 Minuten bei 40° und wird dann sorgfältig centrifugirt. Die klare Flüssigkeit wird abgegossen, mit 0,2 ccm normalen Hammelblutes versetzt und dann 0,8 ccm Serum einer normalen Ziege zugefügt. Nach zweistündigem Verweilen im Thermostaten bei 37° und Sedimentirung in der Kälte ist keine Spur von Lösung wahrzunehmen. Das centrifugirte Sediment wird durch Absaugen mit Filiepapier von den Resten der Flüssigkeit möglichst befreit, in 4,0 ccm physiologischer Kochsalzlösung aufgeschwemmt und gleichfalls mit 0,8 ccm normalem Ziegen Serum versetzt. Nach zweistündigem Aufenthalt im Thermostaten bei 37° ist vollständige, resp. fast vollständige Lösung eingetreten. Es ist also bei dieser Versuchsanordnung, bei welcher die ausreichende Menge von Immunkörper verwandt wurde, complete Bindung von seiten der rothen Blutkörperchen eingetreten, derart, dass der Zwischenflüssigkeit der Immunkörper vollständig entzogen wurde. Dasselbe finden wir bei niederen Temperaturen, auch bei 0°.

Dass es sich hier um eine chemische Bindung und nicht um eine Absorption handelt, geht aus Versuchen mit anderen Blutarten hervor, indem die Blutkörperchen des Kaninchens, der Ziege keinerlei Anziehung auf den Immunkörper ausüben.

Auf Grund dieser Versuche müssen wir also annehmen, dass der Immunkörper eine specifisch haptophore Gruppe besitzen muss, die ihn an die rothen Blutkörperchen des Hammels fesselt, wie dies den Forderungen der Seitenkettentheorie entspricht.

Die nächste wichtige Frage ist nun die, wie sich denn das

Addiment zu den rothen Blutkörperchen verhält. Die Entscheidung dieser Frage wurde in ganz entsprechender Weise vorgenommen, indem Blut mit Addiment versetzt wurde, dann Körperchen und Flüssigkeit mechanisch geschieden und beide durch Zufügen von Immunkörper auf Vorhandensein des Addiments geprüft wurden. Wir haben unsere Versuche hinsichtlich Zeit und Temperatur mannigfach variirt, aber stets das Resultat erhalten, dass die rothen Blutkörperchen keine Spur des Addiments — im Gegensatz zum Immunkörper — aufnehmen.

Nachdem wir nun das Verhalten des Immunkörpers und des Addiments für sich untersucht haben, kommen wir zu der wichtigen und entscheidenden Frage, wie sich die Bindungsvorgänge der Erythrocyten bei der Anwesenheit beider Substanzen gestalten.

Die Beantwortung dieser Frage bietet manche technische Schwierigkeiten. Am zweckmässigsten wird man die Versuche an Mischungen anstellen, die so gewählt sind, dass sie gerade diejenigen Mengen von beiden Componenten enthalten, die für die complete Lösung der rothen Blutkörperchen ausreichen. Wenn wir zu 5,0 cem unserer 5 proc. Hammelblutmischung 1,0 bis 1,3 cem des inactivirten Serums sowie 0,5 cem normalen Ziegenserums zufügten, war das gewünschte Verhältniss der Aequivalenz erreicht.

Bringt man dieses Gemisch in den Thermostaten, so tritt complete Lösung ein, die aber, da ein grösserer Ueberschuss von lösender Substanz vermieden ist, nicht schnell verläuft, sondern erst nach $1\frac{1}{2}$ bis 2 Stunden vollendet ist.

Hält man dieses Gemisch bei Temperaturen von 0 bis $+3^{\circ}$, so tritt keine Lösung ein. Centrifugirt man diese Flüssigkeit und untersucht sie nach den oben erwähnten Methoden, so constatirt man ohne Weiteres, dass die rothen Blutkörperchen sich mit dem

Immunkörper beladen haben, während das Addiment in der Flüssigkeit zurückbleit.

Dieser Versuch spricht ganz eindeutig dafür, dass unter den gewählten Versuchsbedingungen Addiment und Immunkörper unabhängig von einander in der Flüssigkeit bestehen.

Es galt nun, die Bindungsverhältnisse bei höheren Temperaturen festzustellen. Ein Vorversuch zeigte, dass, wenn man die oben erwähnten Mischungen von Blut, Immunkörper und Addiment 6, 10, 13 und 18 Minuten in dem Ostwald'schen Wasserbade auf 40° erwärmte und centrifugirte, nur in den ersten beiden Röhrchen die Zwischenflüssigkeit hell geblieben war, während sie nach längeren Zeitfristen deutliche Rothfärbung erkennen liess. Es wurden daher die Versuche auf Zeiträume bis 10 zu Minuten limitirt. Centrifugirt man ein so beschicktes Röhrchen, welches 10 Minuten bei 40° verweilt hatte, so ergeben sich folgende Resultate:

Das Sediment, mit Kochsalzwasser versetzt, zeigt Lösungsercheinungen mittleren Grades. Dieselben treten auch ein, wenn man, um jeden Rest der Zwischenflüssigkeit zu eliminiren, das Sediment in eisgekühltem Kochsalzwasser aufschwemmt und nach nochmaligem Centrifugiren von Neuem mit Kochsalzlösung versetzt. Die Lösung wird complett, wenn man der Aufschwemmung neues Addiment (normales Serum) zusetzt. Die durch Centrifugiren gewonnene Flüssigkeit löst an und für sich zugefügtes Blut nicht oder nur in minimalem Maasse, complet dagegen nach Zufügung von neuem Immunkörper.

Wir können diesen Versuchen entnehmen, dass im Sediment diesmal beide Componenten enthalten waren, jedoch nicht in äquivalenten Verhältnissen, sondern so, dass ein Ueberschuss des Immunkörpers vorhanden war, der erst nach Zufügung von neuem Addiment manifest wurde. Dementsprechend war die Zwischenflüssigkeit bis

auf Spuren frei von Immunkörper, enthielt dagegen einen Ueberschuss an Addiment. Die Erklärung dieser Erscheinung bietet keine Schwierigkeiten, indem man annehmen muss, dass der Immunkörper unter gewissen Bedingungen mit dem Addiment eine lockere chemische, sehr leicht dissociationsfähige Verbindung eingeht. Den Anschauungen, die Ehrlich (Werthbemessung des Diphtherieheilserums, Jena 1897) ausgesprochen hat, entspricht es, dass die Temperaturerhöhung den Zusammentritt beschleunigt, Kälte den umgekehrten Einfluss ausübt. Im Gegensatz hierzu ist die Verwandtschaft der Blutkörperchen zu dem Immunkörper eine sehr hohe, so dass sie auch schon in der Kälte zur vollen Wirkung kommt. Wir werden uns also vorzustellen haben, dass der Immunkörper zwei verschiedene haptophore Complexe hat, einen, welcher eine grosse Verwandtschaft zu der entsprechenden haptophoren Gruppe des rothen Blutkörperchens besitzt, und eine zweite haptophore Gruppe von geringer chemischer Energie, welche das im Serum vorhandene Addiment mehr oder weniger vollständig zu verankern im Stande ist. Es reisst daher bei Temperaturen über 30° das rothe Blutkörperchen sowohl freie Moleküle des Immunkörpers an sich, als auch solche, die sich schon in der Flüssigkeit mit dem Addiment verbunden haben. Im letzteren Falle stellt der Immunkörper gewissermaassen die Kette dar, welche das Addiment an das rothe Blutkörperchen fesselt und so unter seinen Einfluss stellt. Da unter dem Einfluss des Addiments Erscheinungen auftreten, die man mit Pfeiffer als der Verdauung analog ansehen muss, so werden wir nicht fehlgehen, wenn wir dem Addiment den Charakter eines Verdauungsferments vindiciren.

Dass auch bei Fermenten, ähnlich wie bei den Toxinen, zwei verschiedene Gruppen, von denen die eine haptophor, die andere

der Träger der eigentlichen Fermentwirkung ist, existiren, hat Morgenroth durch Versuche am Labferment wahrscheinlich gemacht durch den Nachweis der Existenz eines specifischen, durch Immunisirung erzeugten Antikörpers, über den demnächst berichtet werden soll.

Unter dieser Voraussetzung lassen sich die verschiedenen Erscheinungen ungezwungen erklären, indem man annimmt, dass der Immunkörper die im Blute normaler Weise vorhandenen geringen Mengen von (verdauenden) Fermenten an sich fesselt und dann auf diejenigen Substanzen überträgt, auf die er vermöge seiner anderen haptophoren Gruppe eingestellt ist, z. B. auf Blutkörperchen oder Bacterien. Schon hieraus ergibt sich ein Grund dafür, warum die verdauende Thätigkeit erst bei Zufügung des Immunkörpers manifest wird. Durch diesen wird ja aus der an Verdauungsferment procentisch sehr armen, und daher an und für sich unwirksamen Serumflüssigkeit jenes Ferment auf die rothen Blutkörperchen in verhältnissmässig sehr grossen Mengen übertragen, so dass seine Concentration in diesen viel stärker, also wirksamer wird, als das ursprünglich in der Blutflüssigkeit der Fall war. Es ist möglich, ja wahrscheinlich, dass im Blute nur sehr wenige, vielleicht nur ein einziger Körper von verdauenden Eigenschaften existirt, dass aber zahllose verschiedene specifische Immunkörper bestehen können, ähnlich wie dies Gruber u. A. auch annehmen. Man wird dann voraussetzen müssen, dass in verschiedenen Immunkörpern nur die auf die jeweilige immunitätserzeugende Substanz eingestellte Gruppe verschieden ist, dass aber allen diesen Körpern eine Atomgruppe gemeinsam ist, die die Verbindung mit der verdauenden Substanz herstellt. Von diesem Standpunkt aus erklärt sich nun ganz ungezwungen die so dunkle Entstehung der Lysine durch die Seitenkettentheorie. Nach Ehrlich's Definition sind die Seitenketten Träger

bestimmter Atomcomplexe, welche befähigt sind, gewisse Atomgruppen an sich zu ketten und so das Molekül des Protoplasmas zu vergrössern. Schon 1885 (Sauerstoffbedürfniss des Organismus) hat Ehrlich darauf hingewiesen, dass diese von den Seitenketten assimilirten Complexe durch den Eintritt in die lebende Substanz leichter der Oxydation anheimfallen, und dass sie so die Nährstoffe *καὶ ἑξοχην* darstellen. Das Studium der Immunität hat diese Anschauung erheblich erweitert und gelehrt, dass die Antikörper derartige abgestossene Seitenketten darstellen und dass der Immunisierungsvorgang darin besteht, dass man die betreffenden Organzellen zwingt, die Seitenketten im Uebermaass zu produciren, im Einklang mit Weigert's Schädigungstheorie. Es ist nun sehr wahrscheinlich, dass die Seitenketten je nach ihrer besonderen Function verschiedene Eigenschaften haben müssen. Wenn von den Seitenketten relativ einfache Körper assimilirt werden sollen, so wird hierzu die Anwesenheit je einer einzigen bindungsfähigen Gruppe genügen. Solche einfach gebauten Seitenketten sind es offenbar, welche die Toxine an sich fesseln. Ganz anders liegen die Verhältnisse, wenn es sich um die Assimilation von Riesenmolekülen (Eiweissmoleküle) handelt. In diesem Falle ist mit der Fixation der Moleküle für die Zellernährung nur die Vorbedingung geschaffen. Ein solches Riesenmolekül ist zunächst für die Zelle unverwendbar und kann derselben nur nutzbar gemacht werden, wenn es durch fermentative Prozesse in kleinere Bruchstücke zerlegt wird. In sehr zweckmässiger Weise wird solches erreicht werden können, wenn der „Fangarm“ des Protoplasmas zu gleicher Zeit als Träger einer fermentativen Gruppe diese sofort in nahe räumliche Beziehung zu der zu verdauenden und zu assimilirenden Beute bringt. Derartige zweckmässige Einrichtungen, dass der Fangapparat zugleich verdauende Wirkung ausübt, finden wir ja in

der ganzen Reihe der verdauenden höheren Pflanzen in der verschiedensten Art und Form. So secerniren die Tentakeln der Drosera, also „Fangarme“ im allergrößten Sinne, die das gefangene Object umgeben, eine Flüssigkeit, die stark verdauende Wirkung ausübt.

Wenn wir also sehen, dass lysinartige Wirkungen nicht bei Toxinen, sondern da, wo der Inhalt von Zellen, sei es von Bacterien oder Blutzellen, resorbirt wird, entstehen, so erklärt sich dies einfach dadurch, dass es sich hier offenbar um hochmolekulare Eiweissstoffe handelt, die viel complicirter gebaut sind, als die Toxine, die ja nur Zellsecrete darstellen. Wir nehmen also an, dass bei der Ergreifung dieser und ähnlicher hochcomplicirter Körper Seitenketten besonderer Art vorhanden sind, die ausser dem fangenden Complex noch einen anderen Complex enthalten, der durch Fixation geeigneter Fermente Verdauungswirkung auslösen kann. Erzwingt man durch Immunisirung die übermäßige Production der Seitenketten, so wird diese ganze Seitenkette mit ihren beiden functionirenden Gruppen erzeugt und als Immunkörper ins Blut abgestossen. Auf diese Weise ist die so überraschend zweckmässige Einrichtung, dass durch Einführung einer Bacterie ein Stoff erzeugt wird, der die Bacterie durch Auflösung vernichtet, einfach und natürlich erklärt. Es ist diese Erscheinung nichts als die Reproduction eines Vorganges des normalen Zellebens.

II.

Ueber Haemolysine.¹⁾

Zweite Mittheilung

von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth.**

In einem vorhergehenden Aufsatz²⁾ haben wir die Beziehungen nachgewiesen, die zwischen den beiden Componenten eines specifischen, durch Immunisirung erzeugten Haemolysins, die wir als Immunkörper und Addiment bezeichneten, und den der Auflösung unterliegenden rothen Blutkörperchen bestehen. Wir konnten zeigen, dass der Immunkörper von den Erythrocyten der zur Immunisirung benutzten Blutart, zu welchen er eine specifische Affinität besitzt, chemisch gebunden wird, und weiterhin, dass das Addiment, jener labile, fermentartig wirkende Körper, der die Auflösung der Blutkörperchen bedingt, durch die Vermittlung des Immunkörpers an die Erythrocyten gekettet wird.

Damit war der Beweis gegeben, dass der Immunkörper, den Forderungen der Seitenkettentheorie entsprechend, eine haptophore

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr.. 1899. No. 22.

2) Siehe SS. 1—15.

Gruppe besitzt, die ihn zu den Erythrocyten des correspondirenden Blutes in Beziehung setzt, und dass derselbe ferner durch Vermittelung einer zweiten haptophoren Gruppe von geringerer Affinität eine Verbindung mit dem Addiment eingeht und so dessen Wirkung auf die Blutkörperchen überträgt.

Wir bedienten uns damals zu den Versuchen des gerade zur Verfügung stehenden Serums einer Ziege, die längere Zeit hindurch mit subcutanen Injectionen eines blutkörperchenhaltigen Hammelserums behandelt war. Dieser Vorbehandlung entsprechend übte das Serum der Ziege eine lösende Wirkung mässigen Grades auf Hammelblutkörperchen aus.

Zur Fortsetzung der Untersuchung erschien es natürlich zweckmässig, sich eines Serums zu bedienen, das durch fortgesetzte Behandlung eines Thieres mit Vollblut gewonnen war, und das demgemäss auch einen höheren Grad der Wirksamkeit besass. Zu diesem Zwecke hatten wir die Immunisirung zweier Böcke (am 12. November und am 24. Februar) in Angriff genommen, die mit steigenden Mengen defibrinirten Hammelblutes subcutan injicirt wurden. Wir erzielten bei beiden Thieren binnen kurzem ein stark wirkendes Serum und konnten zugleich die den allgemeinen Regeln der Immunisirung entsprechende Steigerung der Wirkung desselben fortgesetzt beobachten. Der Verlauf der Immunisirung bot im ganzen keine Besonderheiten, doch sei bemerkt, dass in den Tagen nach der Injection einer beträchtlichen Blutmenge (350 cem) nicht das geringste Sinken im Wirkungswerth des Serums zu beobachten war, im Gegensatz zu den Erfahrungen bei Tetanus und Diphtherieimmunisirung.

Was die allgemeine Ausführung der folgenden Versuche betrifft, so schliesst sich dieselbe der in dem ersten Aufsatz beschriebenen

Versuchsordnung an. Das Blut wurde stets in 5proc. Aufschwemmung in physiologischer Kochsalzlösung verwandt.

Das Serum des ersten Bockes löste zur Zeit unserer Versuche in der Menge von 0,2—0,3 cem 5 cem der Hammelblutmischung vollständig auf, 0,03—0,07 brachten noch eine eben merkliche Lösung hervor. Von dem Serum des anderen Bockes genügten 0,15—0,2 cem zur vollständigen Lösung.

Es sei hier erwähnt, dass das Serum von Bock II schon vor der Immunisirung eine äusserst schwach lösende Wirkung auf Hammelblut ausübte, so schwach nur, dass 4,0 cem des Serums bei weitem noch nicht im Stande waren, 5 cem 5proc. Hammelblut vollständig zu lösen und 1,2 eine eben merkliche Lösung hervorbrachten. Erwärmen auf 57° während einer halben Stunde hob diese Wirkung, ebenso wie die Lösung von Kaninchen- und Meer-schweinchenblut, vollständig auf¹⁾.

Mit dem Serum der beiden Böcke konnten wir den grundlegenden Versuch anstellen. Die Bindung des Immunkörpers durch die Erythrocyten des Hammels bei 0° lässt sich ohne Weiteres demonstrieren, da bei dieser Temperatur und bei Anwendung entsprechender Serummengen eine Lösung nicht eintritt. Das Serum wirkte 24 Stunden auf das Hammelblut, das sorgfältig bei 0° gehalten wurde, ein. Die Blutkörperchen wurden dann durch Centrifugiren abgeschieden und zeigten nun das typische Verhalten, welches die Anwesenheit

1) Wenn man das Serum einer grösseren Zahl normaler Ziegen untersucht, so findet man einige Sera, die diese schwach lösende Wirkung auf Hammelblut ausüben. So hatten die normalen Ziegenserum, die bei unseren ersten Versuchen zur Controle dienten und die, wie aus unseren früheren Angaben ersichtlich ist, in grosser Menge angewandt wurden, nicht die mindeste lösende, sondern höchstens eine wechselnde agglutinirende Wirkung. Auf die Variationen der Agglutinationsfähigkeit der Sera hatten wir in der ersten Mittheilung schon aufmerksam gemacht.

des gebundenen Immunkörpers beweist. Sie lösten sich nicht auf bei Zusatz von physiologischer Kochsalzlösung, wohl aber dann, wenn Addiment in der Form von normalem Ziegenserum zugefügt wurde. Im Gegensatz hierzu wurden bei Zimmertemperatur (ca. 20°) und schon nach einer Einwirkung von 8 Minuten beide Componenten von den rothen Blutkörperchen gebunden. In diesem Falle lösten sich die abgeschleuderten, durch Waschen mit physiologischer Kochsalzlösung auch von Spuren anhaftenden Serums befreiten Blutkörperchen, in Kochsalzlösung wieder aufgeschwemmt bei Brutofentemperatur in ausgiebigem Maasse.

Es wiesen also die neu gewonnenen und stärker wirkenden Immunsera den Erythrocyten gegenüber Eigenschaften auf, die denen des früher beschriebenen Serums vollständig entsprachen. Dagegen zeigten die Sera nach anderer Richtung hin ein ganz abweichendes Verhalten.

Sowohl das von Bordet beschriebene, als auch das Serum unserer Ziegen verloren, entsprechend dem von Buchner festgestellten allgemeinen Verhalten normaler haemolytischer Sera, ihre Wirkung durch halbstündiges Erwärmen auf 56°. Die Sera der beiden Böcke zeigten nach dreiviertelstündigem Erwärmen auf 56° nur eine kaum erkennbare Verminderung ihrer Wirkung auf Hammelblut, während zugleich ihr normales, recht erhebliches Lösungsvermögen für Meerschweinchen- und Kaninchenblut vollständig vernichtet war. Ja selbst dreistündiges Erwärmen auf 56° und eineinhalbstündiges Erwärmen des mit gleichen Theilen Wasser verdünnten Serums auf 65° vermochte nur die haemolytische Wirkung für Hammelblut abzuschwächen, keineswegs aber zu vernichten.

Da die vorausgegangenen Bindungsversuche keinen Zweifel liessen, dass auch diese Haemolysine complexer Natur seien und ihre Wirkung

auf der Anwesenheit eines specifischen Immunkörpers und eines Addiments beruhte, so erschien es klar, dass man hier einem Addiment ganz besonderer Art gegenüberstand, das sich von dem Addiment aller bisher bekannt gewordenen haemolytischen Sera durch eine ausserordentliche Resistenz gegenüber den thermischen Einflüssen auszeichnete. Dieses Verhalten konnte nur auf einer eigenartigen Beschaffenheit des Addiments selbst beruhen und nicht etwa auf dem Vorhandensein einer weiteren Substanz im Serum, die die Resistenz desselben erhöhte, denn diese hätte ihre Wirkung ja auch den normal vorhandenen haemolytischen Stoffen gegenüber äussern müssen.

Für die vollständige Analyse der Phänomene war es aber dringend geboten, beide Componenten des complexen Serums, sowohl den Immunkörper als das Addiment, in freiem Zustande zu gewinnen. Für den Immunkörper ist bei dem gewöhnlichen specifischen Haemolysin diese Aufgabe dadurch sehr leicht zu lösen, dass das Addiment durch geringes Erwärmen zerstört wird. Da dieses Verfahren hier versagte, war es nothwendig, einen anderen Weg einzuschlagen. Ausgehend von der Erfahrung, dass die Addimente im Allgemeinen leichter zerstörbar sind als die Immunkörper, konnten wir erwarten, durch stärker zerstörende Mittel chemischer Art zum Ziel zu gelangen. Nach einigen Vorversuchen haben wir zu diesem Zwecke folgendes Verfahren als bewährt gefunden. Versetzt man einen Theil unseres Serums mit dem zehnten Theil normaler Salzsäure, digerirt das Gemisch 30—45 Minuten bei 37° und neutralisirt dann, so hat durch diesen Eingriff das Serum seine lösende Wirkung auf Hammelblutkörperchen vollkommen eingebüsst. Dass aber in ihm der Immunkörper noch in fast unveränderter Menge vorhanden ist, lässt sich durch die Reactivirung ohne Weiteres feststellen.

Die so gelungene Isolirung des Immunkörpers ermöglichte uns endlich, auch die Bindung desselben in freiem Zustand bei höherer Temperatur (20° — 35°) nachzuweisen. Dieselbe geschieht, quantitativ, d. h. die rothen Blutkörperchen des Hammels sind im Stande, den gesammten Immunkörper derjenigen Serummenge zu binden, die in activem Zustand zu ihrer vollständigen Lösung gerade ausreicht. Man versetzt z. B. 5 ccm des 5proc. Blutgemisches mit 0,15 ccm des durch Salzsäure inactivirten Immunserums, nachdem man sich vorher versichert hat, dass diese Menge des activen Serums eben zur Lösung genügen würde. Nach halbstündigem Verweilen bei Zimmertemperatur centrifugirt man und versetzt das Sediment mit 2,0 ccm normalem Ziegen Serum, den Abguss mit neuem Hammelblut und gleichfalls 2,0 ccm normalem Ziegen Serum. Während das so behandelte Sediment vollständig gelöst wird, bleiben die dem Abguss zugesetzten Blutkörperchen trotz der Anwesenheit des Addiments intact. Aller Immunkörper ist also auf das Sediment übergegangen.

Das zu dieser Reactivirung nöthige Addiment ist, wie aus den eben geschilderten Versuchen über die Bindung des Immunkörpers schon hervorging, im normalen Ziegen Serum enthalten. Diese Fähigkeit kommt allen von uns untersuchten Ziegen Seris, wenn auch in wechselndem Maasse, zu. Da wir nun nachgewiesen hatten, dass das ursprüngliche, an den Immunkörper passende Addiment wärmebeständig war, musste sofort die Frage auftauchen, ob nicht in dem normalen Serum solche wärmebeständige Addimente nachweisbar sind. In der That konnten wir für eine Reihe von Ziegen diese Voraussetzung bestätigt finden. Erwärmt man solches Ziegen Serum $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunden auf 56° , so ist das Serum, welches die ihm vorher eigene normale Lösungsfähigkeit für andere Blut-

körperchen vollkommen eingebüsst hat, nichtsdestoweniger im Stande, den hier in Frage kommenden Immunkörper in typischer Weise zu reactiviren¹⁾.

Bei einer Reihe von anderen Ziegen gelang dieser Versuch indessen nicht, indem durch das Erwärmen auf 56° das Serum seine activirende Fähigkeit vollständig einbüsste. Es war also in diesen Fällen ausschliesslich ein thermolabiles Addiment vorhanden, das in gleicher Weise wie das resistente Addiment auf den Immunkörper passte. Wir kommen daher zu dem Schluss, dass der bei der Immunisirung im Serum gebildete Immunkörper durch zwei verschiedene Arten von Addimenten, die sich durch ihre Resistenz gegen thermische Einflüsse unterscheiden und die beide im normalen Ziegenserum vorkommen, activirt werden kann.

Wahrscheinlich ist es, dass im Ziegenserum diese beiden Addimente gleichzeitig vorhanden sein können, dass aber in manchen Fällen nur ein einziges, und zwar das thermolabile vorhanden ist. Durch diese Auffassung würden sich die Unterschiede, die wir im Verhalten des Serums unserer immunisirten Thiere gegen thermische Einflüsse gefunden haben, sehr leicht erklären. Wir können annehmen, dass in beiden Fällen derselbe Immunkörper vorhanden war, dass aber das Serum der zuerst immunisirten Ziege nur das thermolabile, das Serum der späteren Versuchsthiere auch das thermostabile Addiment enthalten habe. In dieser Beziehung ist es vielleicht von besonderem Interesse, dass wir in der That bei dem dritten Versuchsthiere

1) Da man durch Wärme sämtliche normale Lysine, die ja den Versuch sehr erheblich stören würden, ausschalten kann, wäre es möglich, die Frage zu entscheiden, ob ein derartiges wärmebeständiges Addiment auch im Serum anderer Species vorkäme. Wir konnten es in wechselnden Mengen im Serum des Hammels und des Kalbes, nicht aber im Hunde- und Kaninchen-serum nachweisen.

(Bock II) vor Beginn der Immunisirung einen reichlichen Gehalt des Serums an hitzebeständigem Addiment nachgewiesen hatten.

Nachdem wir uns über den Wirkungsmodus der durch Immunisirung erzeugten haemolytischen Sera klar geworden waren, erschien es nur als eine nothwendige Consequenz, die Untersuchung auch auf die blutlösenden Eigenschaften der normalen Sera, die schon lange bekannt und von Buchner und seinen Schülern besonders eingehend erforscht sind, auszudehnen¹⁾.

Schon die Thatsache, dass die haemolytische Fähigkeit der normalen Sera durch mässiges Erwärmen zerstört wird, schien uns dafür zu sprechen, dass auch die normalen Haemolysine nicht einfacher Natur seien. Die experimentelle Behandlung der Frage bot allerdings recht erhebliche Schwierigkeiten.

Die ersten nothwendigen Versuche, um die complexe Zusammensetzung eines Lysins nachzuweisen, gelingen bei einer Reihe von Seris mit Leichtigkeit. Dieselben bestehen darin, dass man ein bestimmtes Serum, z. B. Ziegenserum, welches gewisse Erythrocyten, wie die des Meerschweinchens, in der Wärme auflöst, in der Kälte (0°) auf die Blutkörperchen einwirken lässt. Man centrifugirt, versetzt die Flüssigkeit mit neuen Blutkörperchen und bestimmt dann in üblicher Weise die Lösungskraft. Es gelang so, leicht nachzuweisen, dass durch diese Behandlung das Serum einen gewissen Theil seiner Wirkungskraft einbüsst, dass aber diese

1) Es ist sehr wahrscheinlich, dass auch gewisse Formen der Hämoglobinämie durch analoge Hämolysine entstehen. Für die Hämoglobinuria ex frigore hat Ehrlich schon vor langen Jahren den Nachweis erbracht, dass diese nicht auf eine Kälteempfindlichkeit der Erythrocyten zu beziehen ist, sondern auf die Anwesenheit specieller Giftstoffe, welche die Gewebe, insbesondere die Gefässe unter dem Einfluss der Kälte entstehen lassen. Vielleicht spielen solche Autolysine auch in der Genese schwerer Anämien eine erhebliche Rolle.

durch Zusatz des gleichen, aber durch Erwärmen inactivirten Serums wieder regenerirt wird. Es sprechen diese Versuche nach unseren früheren Erfahrungen dafür, dass auch hier in dem Serum ein Analogon des Immunkörpers, ein mit zwei haptophoren Gruppen versehener Complex, der als Zwischenkörper bezeichnet werde, und ein Addiment, das wir im Folgenden mit dem allgemeinen Ausdruck Complement bezeichnen wollen, besteht, und dass von den Blutkörperchen vorwiegend der Zwischenkörper gebunden worden ist. Es erklärt sich so die Abschwächung der Wirkung durch den Defect des Zwischenkörpers, der durch Zusatz von neuen Mengen desselben — in Form von inactivem Serum — wieder ausgeglichen wird.

Wir haben derartige Versuche mit positivem Erfolg ausgeführt bei den Combinationen: Ziegenserum, Hammelserum, Kalbsserum und Hundeserum mit Meerschweinchenblut.

So einfach in diesen Versuchen die Constatirung des Zwischenkörperdefects ist, auf so grosse Schwierigkeiten stösst es, die Gegenprobe anzustellen, die darin besteht, dass man in dem Blutkörperchensediment den von diesem fixirten Zwischenkörper nachweist. Denn man bedarf zu diesem Behufe eines vollkommen isolirten Complements. Die Beschaffung desselben ist für das specifische, aus dem Serum unserer immunisirten Ziegen durch Erwärmen hergestellte Zwischenglied, eine sehr leichte, indem dasselbe in jedem normalen Ziegenserum enthalten und auch aus dem Immunserum selbst durch elective Absorption leicht herstellbar ist.

Es lohnt sich wohl, die Bedingungen der Abtrennung des Zwischenkörpers durch Absorption einer analytischen Betrachtung zu unterziehen. Die vollständige Trennung von Zwischenkörper und Complement wird dann eintreten, wenn die Avidität der mit

den Blutkörperchen sich verbindenden haptophoren Gruppe zu diesen unter den gewählten Versuchsbedingungen eine wesentlich höhere ist, als die zwischen der zweiten haptophoren Gruppe des Zwischenkörpers und dem ihr angepassten Complement. Ein Maass der relativen Avidität finden wir in der Temperatur, bei welcher die Vereinigung erfolgt. In dem Fall des beschriebenen durch Immunisirung erzeugten Lysins tritt die Vereinigung der Blutkörperchen und der entsprechenden haptophoren Gruppe des Immunkörpers bei 0° ein, die Vereinigung der zweiten haptophoren Gruppe mit dem Complement erst bei höherer Temperatur. Bei einer Temperatur von 0° enthält also die Flüssigkeit Immunkörper und Complement in ungebundenem Zustande, und ist daher die Möglichkeit gegeben, aus einer solchen Mischung durch die rothen Blutkörperchen den Immunkörper quantitativ zu entreissen. Das ist natürlich der günstigste Fall. Der entgegengesetzte Fall wird darin bestehen, dass die Avidität beider Gruppen genau die gleiche ist. In diesem Falle wird von den Blutkörperchen stets die Verbindung Zwischenkörper + Addiment gebunden, derart, dass die Flüssigkeit an beiden Componenten gleichmässig verarmt. Zwischen diesen beiden Extremen können natürlich alle Uebergänge bestehen, die die Aviditätsunterschiede beider Gruppen aufweisen können. Der häufigste Fall scheint uns der zu sein, dass die Avidität der haemotropen Gruppe des Zwischenkörpers nicht sehr erheblich stärker ist, als der auf das Addiment reagirenden. In diesem Falle gelingt es nicht, durch Behandlung mit Erythrocyten freies Addiment darzustellen, sondern es bleibt im Serum stets eine gewisse Menge Zwischenkörper zurück, sodass die Lösungskraft nicht vollständig verloren geht. Derartige Sera, die an und für sich noch Lösungskraft besitzen, können natürlich zu reinen Activirungsversuchen nicht verwandt werden.

Dem zuletzt geschilderten Verhalten sind wir nun bei normalen Blutsenis ausserordentlich häufig begegnet, und dieser Umstand erschwerte die Untersuchung des Complements in so hohem Maasse. Wir haben uns deshalb die Frage vorlegen müssen, ob wir nicht auf einem anderen Wege diese Schwierigkeit beseitigen könnten.

Für analytische Versuche brauchen wir, wie erwähnt, die beiden Componenten in isolirter Form 1. den Zwischenkörper, der jederzeit durch Erwärmen aus dem normalen activen Serum gewonnen werden kann, 2. das Complement, dessen Darstellung aus dem activen Serum durch Bindung des Zwischenkörpers an Erythrocyten aus den oben geschilderten Gründen nicht vollständig gelingt.

Wir gingen nun von der Ansicht aus, dass in jedem Blutsersum eine ganze Reihe von verschiedenen fermentartigen Körpern vorhanden sein könnte, unter denen auch einige geeignet wären, die Rolle des Complements zu übernehmen. Natürlich war a priori klar, dass ein solches Zusammentreffen nur ein glücklicher Zufall sein könnte, und dass man nur durch die Untersuchung einer grossen Reihe von Einzelfällen einer günstigen Combination begegnen könne. In der That haben wir nach ziemlich langem Suchen derartige Fälle gefunden.

Hundeserum löst, wie bekannt, Meerschweinchenblut mit grosser Energie. Erwärmt man das Hundeserum auf 57°, so büsst es der Regel entsprechend seine Lösungskraft ein. Fügt man aber dem 5proc. Meerschweinchenblut derartig inactivirtes Hundeserum und ausserdem eine reichliche Menge normalen Meerschweinchen-serums zu, ca. 2,0 cem auf 5 cem des 5proc. Blutes, so tritt nun vollständige Lösung ein. Es kann diese Thatsache nur so erklärt werden, dass in dem Meerschweinchenserum ein Complement

vorhanden ist, das zufällig auf die eine der haptophoren Gruppen des vom Hunde stammenden Zwischenkörpers passt und dieses daher activirt. Es ist dieser Versuch um so beweisender, als hier die Lösung durch Zusatz des Serums derselben Species, von der auch das Blut stammt, vermittelt wird, das von allen möglichen Zusätzen derjenige ist, welcher für die Blutkörperchen das physiologische und sie daher am besten conservirende Medium darstellt¹⁾.

Durch diese Versuche halten wir es für sicher erwiesen, dass die hämolytische Wirkung, die das Serum, sei es nach gewissen immunisirenden Eingriffen, sei es auch normaler Weise zeigt, in den von uns untersuchten Fällen auf der combinirten Wirkung zweier Körper beruht.

Jetzt erst, nachdem wir sowohl den Zwischenkörper des Meerschweinchenblut lösenden Hämolysins des Hundeserums, als auch ein diesen reactivirendes Complement in Händen hatten, konnten wir zu dem letzten beweisenden Versuch übergehen.

Zwei Reagensröhrchen mit 5 ccm 5proc. Meerschweinchenblut wurden mit je 0,2 ccm inactiven Hundeserums versetzt, nachdem

1) Es gelang ferner, noch andere Combinationen zu finden, bei denen ein analoges Verhalten in mehr oder weniger ausgesprochenem Maasse nachzuweisen war. Wir erwähnen von diesen: 1. Meerschweinchenblut — inactives Kalbserum — Meerschweinchenserum, 2. Hammelblut — inactives Kaninchenserum — Hammelserum, 3. Ziegenblut — inactives Kaninchenserum — Ziegen serum, 4. Meerschweinchenblut — inactives Hammelserum — Meerschweinchenserum. Die Thatsache, dass ein derartiger, d. h. von einer anderen Thierspecies stammender Zwischenkörper die passenden Complementary nicht nur in dem eigenen, sondern in dem Serum fremder Species finden kann, ist für die Frage, ob es gelingt, durch Pasteurisiren der Heilsera dieselben für den Menschen vollkommen unschädlich zu machen, von grosser Bedeutung. Vielleicht dürfte es sich auf diese Weise erklären, dass die von Spronck eingeführte Erwärmung des Diphtherieserums nicht das gehalten hat, was man a priori von ihr erwarten durfte.

durch eine Versuchsreihe festgestellt war, dass 0,2 ccm Hundeserum vor dem Erwärmen die angegebene Menge Meerschweinchenblut gerade complet löste. Die Gemische blieben $\frac{1}{2}$ Stunde bei 20° stehen und wurden dann centrifugirt. Die so erhaltenen Sedimente wurden, um etwa anhaftendes Serum zu entfernen, noch einmal mit Kochsalz ausgewaschen und wiederum abcentrifugirt. Fügt man nun dem einen Sediment physiologische Kochsalzlösung, dem anderen Sediment 1,5 ccm Meerschweinchenserum zu, so erfolgte in der letzteren Probe complete Lösung, während die erstere ungelöst blieb. Es ist hierdurch bewiesen, dass der Zwischenkörper von den rothen Blutkörperchen quantitativ gebunden worden ist. Die durch Centrifugiren gewonnene Flüssigkeit löste auch bei reichlichem Zusatz von Meerschweinchenserum frisch zugesetztes Meerschweinchenblut nicht auf. Dieselbe enthielt also keine freien, aus dem zugesetzten Hundeserum stammenden Zwischenkörper.

Aus diesen Untersuchungen mussten wir die Ueberzeugung gewinnen, dass bei der Hämolyse im allgemeinen nicht ein einfacher Körper, sondern zwei distincte, sich mit einander verbindende Substanzen in Action treten. Eine allgemeine Methode, dies für jeden Einzelfall nachzuweisen, besitzen wir zur Zeit nicht. Die Lösung des Problems ist vorläufig nur unter den oben präcisirten günstigen Bedingungen möglich, d. h. wenn die beiden haptophoren Gruppen des Zwischenkörpers in ihrer Avidität sehr verschieden sind, oder wenn es gelingt, durch eine Combination, deren Auffindung vom Zufall abhängt, ein activirendes Complement zu erlangen. Wo diese Bedingungen nicht zutreffen, ist die Lösung der Aufgabe vorläufig unmöglich. Dies ist z. B. der Fall bei dem Ichthyotoxin, dem blutlösenden Princip des Aalserums. Es gelingt zwar ausserordentlich leicht, durch geringes Erwärmen — 15 Minuten auf 54° — das

Aalsérum vollkommen inactiv zu machen, dagegen ist uns die Reactivirung nicht gelungen, da wir uns das hierfür benöthigte Complement nicht beschaffen konnten.

Es ist natürlich, dass wir uns angesichts der so mannigfaltigen Bestandtheile des normalen Blutserums erst im Beginn der tiefer eindringenden Erkenntniss befinden, und dass speciell für die von uns besprochenen Substanzen sich eine grosse Reihe von Fragen eröffnet, deren Aufklärung von Bedeutung ist.

Die erste Frage, die hier in Betracht kommt, ist die nach der Multiplicität der in einem bestimmten normalen Serum enthaltenen Hämolysine. Es ist nach unseren Beobachtungen sehr wahrscheinlich, dass die Fähigkeit einer Serumart, die Blutkörperchen verschiedener Species zu lösen, nicht auf die Action eines einzigen, sondern mehrerer Lysine zurückzuführen ist. Wenn also z. B. das Hundesérum die Blutkörperchen des Meerschweinchens, des Kaninchens etc. löst, so ist anzunehmen, dass hierbei eine Vielheit von Zwischenkörpern und den entsprechenden Complementen in Wirkung tritt. Von den Wegen, der Lösung dieser Aufgabe näher zu treten, seien hier nur folgende erwähnt:

1. Die isolirte Zerstörung einzelner Lysine durch thermische und chemische Einflüsse. 2. Die Bindung der einzelnen Lysine durch entsprechende Blutarten und die dadurch mögliche elective Entfernung derselben. Dieses Verfahren, auf das wir in einem späteren Aufsätze zurückkommen werden, bietet bei den rothen Blutkörperchen manche technischen Schwierigkeiten. Dagegen gelingt es bei einer anderen Art specifisch wirkender Substanzen des Serums, den Agglutininen, auf diesem Wege relativ leicht, zum Ziele zu gelangen, wie dies aus den Bordet'schen Versuchen¹⁾ hervorgeht, die im Anschluss

1) Inst. Pasteur, März 1899.

an unsere ersten Untersuchungen und mit der von uns angewandten Methode ausgeführt sind. 3. Eine Trennung der Lysine scheint ferner möglich auf dem Wege der Immunisirung, indem man hierdurch im Stande ist, Antikörper gegen die normale Lysine zu gewinnen. So haben schon Kossel, Camus und Gley durch entsprechende Behandlung von Thieren mit dem äusserst stark globuliciden Aalserum ein die Wirkung des Aalserums neutralisirendes, also antilysinhaltiges Serum gewonnen. Offenbar handelt es sich hier um einen reactiv gebildeten Antikörper der an der hämotropen Gruppe des Zwischenkörpers eingreift und denselben so von den Erythrocyten ablenkt. Unsere Versuche, von dieser Voraussetzung ausgehend, einen Antikörper für einzelne der Lysine isolirt zu erzeugen, haben jedoch vorläufig noch zu keinem Resultate geführt. So schützte zwar Serum von Kaninchen, die mit Ziegenserum vorbehandelt waren, Kaninchenerythrocyten gegen die Auflösung durch Ziegenserum. Aber es schützte auch zugleich das Blut des Meerschweinchens und der Ratte gegen die gleiche Schädlichkeit, ja es verhinderte sogar die Hämolysinwirkung des Hundeserums gegenüber Kaninchenblut. Aus dieser Thatsache müssen wir zunächst schliessen, dass durch Immunisirung mit einem Serum eine ganze Reihe verschiedener Antilysine erzeugt werden. Offenbar ist dies so zu erklären, dass im Serum eine grosse Zahl verschiedener Complexe mit haptophoren Gruppen vorhanden ist, von denen viele — gleichgültig, ob sie toxisch sind oder nicht — entsprechende Antikörper zu erzeugen im Stande sind.

Mit den Anschauungen, die Ehrlich über die Entstehung der Antikörper ausgesprochen hat, lässt sich die überraschende Vielheit der im Blut vorhandenen, mit haptophoren Gruppen versehenen Substanzen (Hämolysine, Agglutinine, Fermente, Antifermente) auf's leichteste in Einklang bringen. Nach Ehrlich's Auffassung

entsprechen alle diese Stoffe abgestossenen und in den Kreislauf gelangten Seitenketten des Protoplasmas. Diese Seitenketten des Protoplasmas sind, wie Ehrlich schon im Jahre 1885¹⁾ aussprach, physiologisch dafür bestimmt, assimilirungsfähige Complexe, die zur Ernährung des Protoplasmas dienen sollen, an dasselbe zu fesseln. Ein grosser Theil dieser Seitenketten wird unter geeigneten Bedingungen abgestossen werden können und so im Blute auftauchen.

Bei der grossen Zahl der Organe und bei dem mannigfaltigen Chemismus ihres Protoplasmas darf es uns daher nicht Wunder nehmen, dass das Blut, gleichsam als Repräsentant aller Gewebe, von einer Unzahl derartiger Seitenketten erfüllt sein kann. Bei dem ständig wechselnden Chemismus des Organismus, auf den eine grosse Reihe von Factoren — Rasse, Geschlecht, Ernährung, Arbeitsleistung, Secretionen, Verhältnisse des umgebenden Mediums — Einfluss haben, ist es daher nicht wunderbar, dass das Serum in diesen seinen Qualitäten einem beständigen Wechsel unterliegt. Schon aus den hier gegebenen Beispielen vom Verhalten des Serums normaler Thiere treten solche Variationen hervor. Ziegen Serum besitzt bald eine gering lösende Wirkung auf Hammelblut, bald fehlt diese vollständig. Hundeserum löst in dem einen Fall die rothen Blutkörperchen der Katze stark auf, in einem anderen Falle überhaupt nicht. Eine ganz besondere Variabilität zeigt auch die Wirkung des Kaninchenserums auf Meerschweinchenblut.

Ein sehr interessantes Beispiel dieser wechselnden Wirkung bietet das Muränenserum, welches bekanntlich im Allgemeinen für Versuchsthiere und für rothe Blutkörperchen *in vitro* eine ausserordentlich starke Giftwirkung besitzt. Herr Dr. Schönlein in

1) Ehrlich, Sauerstoffbedürfniss des Organismus. Berlin 1885.

Neapel, der leider vor Kurzen zu früh der Wissenschaft entrissen wurde, hat die Güte gehabt, für uns derartige Versuche auszuführen, aus denen hervorging, dass bei einem gar nicht unerheblichen Theil der Muränen das Serum keine toxische Wirkung besitzt und in grossen Mengen — 2 ccm und mehr — ohne jeden Nachtheil Kaninchen intravenös injicirt werden kann.

Es ist klar, dass diese so weitgehende Variabilität die Untersuchungen der Sera ausserordentlich erschwert. So haben wir z. B. bei der Wiederholung des bekannten, von Buchner beschriebenen Versuches, dass eine in bestimmtem Verhältniss hergestellte Mischung von Hunde- und Kaninchenserum im Laufe von 24 Stunden ihre hämolytischen Eigenschaften für Meerscheinchen verliert, in 3 Fällen den Befund Buchner's ohne Weiteres voll bestätigen können, während in 5 anderen Fällen der Effect mehr oder weniger ausblieb.

So glauben wir denn, dass alle diese Untersuchungen die Anschauung, die wir vom Wesen der complexen Gifte der Blutsera ausgesprochen haben, auf's beste stützen. v. Dungern (M. med. W. 1899, No. 14) hat sich auf Grund eigener neuer Versuche dieser unserer Anschauung angeschlossen. Wir können uns daher damit begnügen, eine andere Auffassung, wie sie jüngst von Bordet¹⁾ geäussert worden ist, nur kurz zu berühren. Bordet hat die von uns gemachten Angaben über die Fixation des specifischen Immunkörpers durch die entsprechenden Erythrocyten bestätigt. Er hat auch zugegeben, dass die Fixation mit dem Lösungsvorgang selbst in Zusammenhang steht, glaubt aber über die Art des Zusammenhangs eine besondere Hypothese aufstellen zu müssen.

„On pourrait rapprocher, si une comparaison un peu grossière était permise, la modification apportée par la substance sensi-

1) Ann. Inst. Past. April 1899.

bilatrice (unser „Immunkörper“) sur le globule, de celle qui consisterait à changer la structure d'une serrure, de façon à y permettre l'introduction facile d'une ou de plusieurs clefs qui n'y entraient pas auparavant ou n'y pénétraient qu'avec difficulté. Deux clefs suffisamment semblables entreraient dès lors indifféremment.“

Man könnte sich also den Wirkungsmechanismus der beiden Substanzen, wie ihn Bordet auffasst, an dem Beispiel eines Sicherheitsschlusses veranschaulichen, zu dessen Eröffnung zwei Schlüssel benötigt werden, von denen der erste lediglich den Zugang zum Hauptschloss wegsam macht.

Dieser grob mechanischen Auffassung steht zunächst das Bedenken entgegen, dass die Schlüssel nicht aus eigenem Antrieb in die Schlösser hineinfliegen, sondern dass dazu gewisse Kräfte nöthig sind. Unsere Theorie giebt hierfür eine sehr einfache Erklärung; die treibende Kraft ist die chemische Verwandtschaft der auf einander eingestellten bindenden Gruppen. Gerade unsere gesammte Versuchsanordnung lief ja darauf hinaus, die Frage zu entscheiden, ob die beiden Substanzen gemeinschaftlich an einer Stelle oder getrennt an zwei verschiedenen Orten an den Blutkörperchen angriffen. Maassgebend war für unsere Entscheidung der Nachweis, dass das Addiment in keiner Weise von den rothen Blutkörperchen fixirt wird. Hätte Bordet sich nicht damit benügt, nur einen einzigen unserer Versuche auszuführen, sondern hätte er die ganze Reihe der von uns beschriebenen Versuche nachgemacht, so hätte ihm das Unzutreffende seiner Anschauung klar werden müssen.

Wenn man, wie dies in unserem ersten Aufsatz beschrieben ist, actives Immunserum bei 0° mit Blutkörperchen behandelt, wobei der Immunkörper fixirt wird, so wäre ja das Schloss wegsam gemacht, und es wären so nach Bordet die Bedingungen für das Eindringen des Addiments (Bordet's Alexin) in die Blutkörperchen

gegeben. Es tritt aber unter diesen Umständen thatsächlich das Addiment nicht an die rothen Blutkörperchen heran. Auch die neuen, im vorliegenden Aufsatz beschriebenen Thatsachen harmoniren auf's beste mit unserer Theorie.

Wird aber dieser Wirkungsmodus der Lysine acceptirt, so wird man nicht umhin können, die gleiche Anschauung auf das lebende Protoplasma zu übertragen und in ihm Seitenketten besonderer Art anzunehmen, die für die Ergreifung hochcomplicirter Stoffe bestimmt sind, und welche ausser dem fangenden Complex noch einen anderen Complex enthalten, der durch Fixation geeigneter Fermente Verdauungswirkung ausüben kann.

III.

Ueber Haemolysine.¹⁾

Dritte Mittheilung.²⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth**.

Die Möglichkeit, durch Einführung thierischer Zellen in einen fremden Organismus im Serum desselben Substanzen auftreten zu lassen, welche diese Zellen in specifischer Weise schädigen oder zerstören, hat in kurzer Zeit die theoretische Immunitätslehre nach verschiedenen Richtungen hin gefördert. Nachdem Belfanti und Carbone als die ersten gezeigt hatten, dass durch die Behandlung von Thieren mit den Blutkörperchen einer fremden Species das Serum dieser Thiere eine hohe Giftigkeit für eben diese Species gewann, gelang Bordet der Nachweis, dass dieser Giftwirkung in corpore die Fähigkeit einer specifischen Haemolyse in vitro entspricht. Dieser Nachweis, der von v. Dungern und Landsteiner unabhängig geführt und etwas später veröffentlicht wurde, erfuhr auch durch unsere früher mitgetheilten Versuche eine Bestätigung. Das Ergebniss des Versuchs ist jedesmal, dass durch die Einfüh-

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1900. No. 21.

2) Siehe SS. 1—34.

rung rother Blutkörperchen einer beliebigen Species in den Organismus einer anderen die Bildung eines Haemolysins ausgelöst wird, welches die Blutkörperchen dieser Species so schädigt, dass ihr Haemoglobin in Lösung geht. Bordet hatte auch gezeigt, dass bei dem Vorgang der Haemolyse zwei Substanzen des haemolytischen Serums zusammenwirken.

Die Wichtigkeit des Gegenstandes, die besonders auf der vollkommenen Analogie der haemolytischen mit den bacteriolytischen Vorgängen beruht, veranlasste uns, den Mechanismus dieser Vorgänge eingehend zu untersuchen und aufzuklären. Wir konnten nachweisen, dass die durch die Immunisirung erzeugte Substanz — der Immunkörper — eine maximale chemische Verwandtschaft zu den betreffenden Blutkörperchen besitzt. Diese Verwandtschaft beruht auf dem Vorhandensein einer specifisch bindenden Gruppe im Molekül des Immunkörpers, welche auf eine entsprechende Gruppe im Protoplasma der Erythrocyten eingestellt ist. Der Immunkörper besitzt ausser dieser noch eine zweite bindende Gruppe, die einer Gruppe eines normal im Serum vorhandenen, fermentartigen Körpers, des Complements (Addiments) entspricht. Vermöge dieser beiden haptophoren Gruppen functionirt der Immunkörper als Bindeglied oder „Zwischenkörper“, indem er die Wirkung des Complements auf die rothen Blutkörperchen überträgt.

Wir wollen im Folgenden stets, um eine grössere Kürze des Ausdrucks zu ermöglichen, diejenige bindende Gruppe im Protoplasma-molekül, an welche eine fremde, neu eingeführte Gruppe angreift, allgemein als „Receptor“ bezeichnen. Die Seitenkette, welche also z. B. im Organismus das Tetanus-toxin bindet, würde einen solchen Receptor darstellen. Das Tetanus-antitoxin selbst ist nach der Seitenkettentheorie nichts Anderes, als der im Ueberschuss erzeugte und ins Blut abgestossene Re-

ceptor. Ebenso ist derjenige Complex, der später als Immunkörper functionirt, vor seiner Abstossung ein Receptor.

Es hat sich nun im weiteren Verlauf der Untersuchungen herausgestellt, dass die Function, eigenthümliche, dem Immunkörper analoge Antikörper zu erzeugen, nicht etwa auf Bacterien und Erythrocyten beschränkt ist, sondern dass die verschiedensten Zellen, wenn sie im fremden Organismus zur Resorption gelangen, Immunkörper auslösen, wie dies den Forderungen der Seitenkettentheorie entspricht. So war es möglich, gegen eine Anzahl anderer thierischer Zellen specifisch wirksame Immunsera zu erhalten. Es erzielten Landsteiner, Metschnikoff, Moxter ein Immuneserum gegen Spermatozoen, v. Dungern ein specifisches Serum, welches auf Flimmerepithel wirkte, Metschnikoff ein Immuneserum gegen Leukocyten und Nierenepithel. Auch hier liess sich in den darauf untersuchten Fällen nachweisen (v. Dungern, Moxter), dass die specifisch wirksamen Substanzen complexer Natur sind, aus einem Immunkörper und entsprechendem Complement bestehen, und dass der Immunkörper eine specifische Verwandtschaft zu den betreffenden Zellen besitzt.

Die hohe theoretische Bedeutung dieser Untersuchungen, die der Immunitätsforschung ein neues Gebiet erschliessen, liegt klar zu Tage, ob sie schon in näherer Zeit auch practische Erfolge bringen werden, ist allerdings noch abzuwarten.

Bei der Beschäftigung mit diesen Fragen wurden wir veranlasst, diese Versuche nach einer anderen Richtung hin zu übertragen, die uns von besonderer Bedeutung für das Verständniss pathologischer Vorgänge erschien.

Die experimentelle Forschung hat sich vorläufig ausschliesslich mit den Veränderungen des Serums beschäftigt, die eintreten, wenn bei Thieren fremdartiges Zellmaterial zur Resorption gebracht

wird. Es handelt sich aber hier um eine Versuchsanordnung, die keineswegs durch das Wesen der Sache begrenzt, sondern auf die Willkür des Experimentators zurückzuführen ist, und die einer physiologischen Analogie naturgemäss entbehrt.

Für die Pathologie kommen in erster Linie solche Veränderungen in Betracht, die in Folge der Resorption des eigenen Zellmaterials hervorgebracht werden können. Bietet sich doch hierzu ausserordentlich oft die Veranlassung im Laufe von mancherlei Krankheiten. Wenn, um beim Blut zu bleiben, ein Mensch eine erhebliche subcutane oder Höhlenblutung erleidet, wenn durch bestimmte Blutgifte ein Theil seiner Blutkörperchen zerstört und in Lösung gebracht wird, sind ganz wie im Experiment die Grundbedingungen gegeben für die reactive Bildung von Substanzen, die spezifische schädigende Beziehungen zu den Blutkörperchen besitzen. Aehnliches kann aber auch für andere Gewebe gelten, indem jede acute Atrophie eines Organparenchyms die Resorption von Zellmaterial und ihre Folgen veranlassen kann. Wenn spontan oder unter dem Einfluss des Arsen grosse Lymphdrüsentumoren zur Resorption gelangen, wenn eine Struma unter dem Einfluss einer spezifischen Behandlung zur Einschmelzung kommt, wenn die weissen Blutkörperchen unter der Einwirkung von Toxinen und anderen Stoffen zum Zerfall gebracht werden, wenn durch den Verlauf gewisser Stoffwechsel- oder Infectionskrankheiten acute Atrophie der Leber eintritt, könnte ja die Voraussetzung für die Entstehung spezifischer Zellgifte gegeben sein. Wir werden aber annehmen müssen, dass diese Bedingungen im weiteren Sinne auch erfüllt sein können, wenn es sich nicht um Atrophie eines einzelnen Organs handelt, sondern wenn unter dem Einfluss bestimmter Allgemeinkrankheiten lebhaftere Einschmelzung von organisirtem Material überhaupt stattfindet.

Es ist demnach für die Pathologie von grösster Bedeutung, zu ermitteln, ob die Resorption des eigenen Körpermaterials reactive Veränderungen hervorrufen kann, und welcher Art diese sind. Am einfachsten und dem Experiment am leichtesten zugänglich scheinen auch hier die Verhältnisse zu liegen, wie sie durch Resorption von Blutkörperchen entstehen. Wir stehen in diesem Fall vor einem gewissen Dilemma. Wenn ein bestimmtes Individuum stets, wenn ihm Blutkörperchen irgend einer anderen Species zugeführt werden, gegen jede dieser zugeführten Blutkörperchenarten ein spezifisches Hämolysin producirt, so folgt es offenbar einer allgemeinen Gesetzmässigkeit. Es wäre unwahrscheinlich, dass dieses Gesetz, das für eine beliebig grosse Zahl von Fällen gilt, da, wo es sich um die eigenen Blutkörperchen handelt, auf einmal einfach aufgehoben sein sollte. Andererseits ist nicht zu verkennen, dass eine derartige Bildung hämolytischer Substanzen, die auf das eigene Blut des Thieres wirken, ein Vorgang wäre, der im höchsten Grade dysteleologisch erscheinen müsste. Wenn in einem Individuum z. B. nach Resorption einer grossen Höhlenblutung ein Blutgift entstehen sollte, das den Rest der Blutkörperchen zerstörte, so wäre dies ein Vorgang, den anzunehmen sich jeder sträuben würde, und der auch thatsächlich durch keine klinische Beobachtung bewahrheitet ist.

Es kann von vornherein nicht zweifelhaft erscheinen, dass der Organismus aus diesem Dilemma durch gewisse regulatorische Vorrichtungen gleichsam einen Ausweg sucht, die festzustellen von dem grössten Interesse sein muss. Allerdings bot die Bearbeitung dieser Frage zunächst nicht geringe Schwierigkeiten, an denen auch vereinzelte frühere Versuche in dieser Richtung (Belfanti und Carbone, Bordet) gescheitert sind.

Wir haben von vornherein bei unseren Versuchen den Grund-

satz befolgt, dass es nur dann möglich ist, Einblick in diese Vorgänge zu gewinnen, wenn man etwaigen Veränderungen des Blutes und des Serums in continuirlichen, häufigen Untersuchungen nachgeht. Da bei kleinen Thieren eine solche Möglichkeit beständiger Blutentziehungen ausgeschlossen ist, haben wir zu den Versuchen Ziegen als die geeignetsten Versuchsthiere ausgewählt.

Nachdem es feststand, dass eine einmalige Injection einer grösseren Blutmenge ausreicht, um die specifisch hämolytischen Substanzen des Serums zu erzeugen, haben wir unseren Versuchsthiere in der Regel auf einmal eine grössere Menge Ziegenblut injicirt (800—900 ccm für eine Ziege von 35—40 kgr).

Um eine möglichst rasche Ueberschwemmung des Körpers mit den Bestandtheilen der Blutkörperchen zu erzielen, wählten wir die intraperitoneale Injection. In der gleichen Absicht haben wir es auch für zweckmässig gehalten, nicht das intacte Blut zu injiciren, sondern durch Wasserzusatz lackfarben gemachtes, indem wir von der Voraussetzung ausgingen, dass die Blutkörperchen der eigenen Species in der Bauchhöhle nur ganz langsam zerstört würden und die Resorption in Folge dessen eine so allmähliche sein könnte, dass hierdurch der „Ictus immunisatorius“, um diesen Ausdruck zu gebrauchen, Einbusse erleiden könnte. Von den so behandelten Thieren haben wir vom 2. oder 3. Tag an Serumproben entnommen und dieselben auf ihre lösende Wirkung dem Blut zahlreicher anderer Ziegen gegenüber untersucht. Wir verfahren zu dem Behufe so, dass wir, um zunächst etwaige Andeutungen von Hämolytinen aufzufinden, einen Tropfen normales Ziegenblut in unverdünntes Serum der behandelten Ziege einfliessen liessen und auf ein Auftreten von Rothfärbung achteten. Nach positivem Ausfall dieser Probe bestimmten wir das Hämolytin in der üblichen Weise, indem

wir 1 ccm einer 5proc. Aufschwemmung von Ziegenblut in 0,85 proc. Kochsalzlösung mit absteigenden Mengen Serum versetzten und die Wirkung der verschiedenen Mengen feststellten.

Wir gehen nach diesen Vorbemerkungen zu unserem ersten positiven Versuch über (am 16. II. 1900). Es handelte sich um einen kräftigen Ziegenbock von 33,5 kg (Bock A), der 920 ccm Ziegenblut (gemischt aus dem Blut von Ziege No. 1, 2 und 3), durch Zusatz von 750 ccm Wasser lackfarben gemacht, intraperitoneal injicirt erhielt. Vom 2. Tag an wurden täglich kleine Mengen Blut zur Serumgewinnung entnommen. Niemals zeigte das Serum, wie wir eigentlich erwartet hatten, eine Spur von Hämoglobinfärbung. Schon am 2. Tag trat eine sehr geringe Lösungsfähigkeit auf gegenüber dem Blut der Ziegen No. 4 und 5. Ein Tropfen des Blutes, in das unverdünnte Serum des Bockes A eingeträufelt, erlitt eine partielle Lösung, so dass eine eben deutliche Rothfärbung des Serums nach der Sedimentirung der Blutkörperchen zurückblieb. Am 5. Tag war die Lösungskraft bedeutend gestiegen. 0,5 des Serums löste 1,0 ccm der 5proc. Blutaufschwemmung der Ziege No. 4 vollständig auf. Am 7. Tag erreichte die Wirkung ihren Höhepunkt. 0,3 ccm des Serums löste (No. 4) complet, 0,07 eben noch merklich.

Da wir also Hämolysin in genügender Menge zur Verfügung hatten, stellten wir zunächst fest, ob dieses Hämolysin Ziegenblutkörperchen generell ohne Ausnahme löst. Wir constatirten hier zunächst, dass unter 9 Ziegen, die wir geprüft haben, weitaus die Mehrzahl gegenüber diesem Hämolysin erheblich empfindlich war. Wir konnten constatiren, dass unter diesen Ziegen No. 1, 2, 4, 5, 6, 9 stark empfindlich waren, andere besaßen eine etwas geringere Empfindlichkeit (No. 3, 8) und nur eine einzige von ihnen

(No. 7), die vorher lange Zeit mit dem Presssaft aus Aalmuskeln behandelt war, zeigte eine geringe Empfindlichkeit, so dass selbst unverdünntes Serum keine starke Lösung hervorbrachte.

Nach diesen Resultaten war es von Wichtigkeit, festzustellen, wie sich die Blutkörperchen des Bockes selbst gegenüber dem Hämolysin des eigenen Serums verhalten. Wenn ein Tropfen Blut in vitro in das Serum gebracht wurde, trat auch nicht die Spur einer Lösung ein. Die Blutkörperchen des Thieres waren also, worauf ja schon das Fehlen einer Hämoglobinfärbung des frisch entnommenen Serums hinwies, gegen das Hämolysin des eigenen Serums vollkommen unempfindlich.

Wenn wir die specifischen Hämolysine, welche durch Injection des Blutes fremder Species erzeugt werden, als Heterolysine bezeichnen, so müssen wir das Hämolysin, welches in diesem Falle durch Injection des Blutes der eigenen Species erzeugt wurde, Isolysin benennen. Keineswegs handelt es sich aber hier, was besonders betont werden muss, um ein Autolysin, d. h. ein Lysin, welches die Blutkörperchen des Thieres selbst auflöst, in dessen Serum es circulirt.

Ein derartiges Verhalten ist aber durchaus nicht selbstverständlich und es entsteht die Frage, warum das Isolysin in diesem Falle nicht auch als Autolysin functionirt.

Die Toxine und auch die Hämolysine können nur wirken, wenn sie durch bestimmte haptophore Gruppen, die Receptoren, verankert werden und so die Wirkung des Giftes auf die Zellen, welche diese Receptoren besitzen, concentrirt wird. Fehlen diese Receptoren, so verliert das Gift seine Angriffsstelle. Da wir nun nachgewiesen haben, dass ein Hämolysin, resp. der Immunkörper desselben von den Erythrocyten verankert, gebunden wird, war die

Entscheidung dieser Frage eine ausserordentlich leichte. Wir haben zunächst für das Isolysin festgestellt, dass dasselbe sich wie ein typisches Hämolysin der bereits bekannten Arten verhielt. Es verliert seine Wirksamkeit durch halbstündiges Erwärmen auf 55° (Zerstörung des Complements) und wird reactivirt durch Zusatz entsprechender Mengen normalen Ziegenserums.

Wir haben weiterhin festgestellt, dass der Immunkörper des Isolysins von den empfindlichen rothen Blutkörperchen in typischer Weise gebunden wird, dagegen nehmen die eigenen Blutkörperchen des immunisirten Thieres von dem Immunkörper in vitro nur Spuren auf, die noch hinter den geringen Mengen zurückbleiben, die von den wenig empfindlichen Blutkörperchen der Ziege No. 7 gebunden werden. Man kann diese Erscheinung ohne weiteres auf eine geringe mechanische Adsorption zurückführen. Wir sehen also, dass die eigenen unempfindlichen rothen Blutkörperchen nicht im Stande sind, den specifischen Immunkörper des Isolysins an sich zu reissen.

Dieses Resultat kann man entweder dadurch erklären, dass man annimmt, dass der Receptor in den Blutkörperchen überhaupt fehlt oder man könnte daran denken, dass die mangelnde Bindung darauf zurückzuführen wäre, dass die Blutkörperchen den Receptor zwar besitzen, dass aber dieser schon in der Blutbahn mit dem Immunkörper sich gesättigt hätte. In diesem Falle würde man aber zunächst nicht verstehen, warum die Blutkörperchen von dem gleichfalls kreisenden Complement nicht schon in der Blutbahn gelöst worden sind.

Weitere Gründe, die gegen diese Annahme sprechen, werden sich aus den folgenden Ausführungen ergeben, und wir wollen hier zunächst nur eine Thatsachenreihe besprechen, die nach unserer

Ansichtsvollkommen beweist, dass die Unempfindlichkeit in diesem Falle auf ein absolutes Fehlen der Receptoren zurückzuführen ist.

Nehmen wir an, dass ein beliebiges Toxin im Organismus Receptoren findet, die es verankern können, so werden die betreffenden Antikörper entstehen. Besitzt aber ein zweiter Organismus für das gleiche Gift keine Receptoren, so fehlt eben die erste Voraussetzung für die Antikörperbildung. Wir werden deshalb in dem Auftreten oder Nichtauftreten von Antikörpern eine Indication zu erblicken haben auf das Vorhandensein oder Nichtvorhandensein von Receptoren.

Was nun die Hämolysine im Allgemeinen anbetrifft, so gehören dieselben in die Reihe der Antikörper bildenden Gifte. So haben wir selbst nachgewiesen, dass die normalen Hämolysine des Hunde- und Ziegenserums im fremden Thierkörper Antihämolysine erzeugen. Es war nun die Frage, ob das Isolysin nach der Einführung in den Organismus anderer Ziegen im Stande wäre, Antiisolysin zu erzeugen. Um Material zu sparen, injicirten wir einer jungen Ziege (No. 10), deren Blutkörperchen, wie vorher nachgewiesen war, gegen das Isolysin stark empfindlich waren, mehrere Male grössere Mengen des Serums A. In der That trat ein Antikörper auf. Das durch die Behandlung erzielte Serum schützte in der Menge von 0,4 ccm empfindliche Ziegenblutkörperchen, die in 1 ccm 5 proc. Blutaufschwemmung enthalten waren, vor der Auflösung durch das Isolysin A (0,5 ccm). Dagegen waren die Blutkörperchen der kleinen Ziege (No. 10) selbst, nachdem sie durch mehrmaliges Auswaschen mit physiologischer Kochsalzlösung von dem Serum befreit waren, genau so empfindlich gegen das Isolysin, wie vorher. Es geht daraus hervor, dass das hier in Frage kommende Isolysin A, sobald es im Körper der gleichen Species Receptoren vorfindet, Antiisolysin bildet.

Wir können aus diesem Resultat mit Sicherheit schliessen, dass die Unempfindlichkeit der rothen Blutkörperchen nur dem Mangel an Receptoren für das Isolysin zuzuschreiben ist. Es muss ferner geschlossen werden, dass diese Receptoren auch in keinem anderen Gewebe des Bockes A vorhanden sind, also im ganzen Organismus desselben vollständig fehlen, da ja im anderen Falle eine Antiisolysinbildung hätte eintreten müssen.

Es war selbstverständlich, dass wir diese Versuche, um Zufälligkeiten auszuschliessen, an einer grösseren Anzahl von Thieren wiederholten, und es zeigte sich hierbei bald, dass zahlreiche und interessante Variationen in der Isolysinreaction bestehen.

Besonders bemerkenswerth erscheint eine Ziege B, die genau so vorbehandelt war, wie der beschriebene Bock A. Es schien hier zunächst, als ob der Versuch in principiell anderer Weise verlaufen würde, wenigstens konnten wir im Laufe der ersten 14 Tage auch nicht die Andeutung eines Isolysins beobachten. Die rothen Blutkörperchen des Thieres blieben dabei vollkommen empfindlich gegenüber dem uns von Bock A zur Verfügung stehenden Isolysin. Da trat am 15. Tage nach der Blutinjection kritisch im Serum der Ziege ein auf Ziegenblut wirkendes Haemolysin auf, welches etwa ebenso stark als das erst erhaltene Isolysin des Bockes A war. Die Blutkörperchen des Thieres selbst waren ganz wie im ersten Fall gegen das eigene Haemolysin unempfindlich, es handelt sich also auch hier um ein Isolysin, nicht um ein Autolysin. Die Empfindlichkeit des Blutes gegen das Isolysin A dauerte fort. Wir haben nun das Blut der Mehrzahl unserer Ziegen auf die Empfindlichkeit diesem Isolysin gegenüber untersucht und dabei die weitere Thatsache constatirt, dass sich das Blut einzelner Thiere, das gegen das Isolysin A hochempfindlich war, dem Isolysin B gegenüber sehr wenig empfindlich zeigte

und umgekehrt. Eine besondere Stellung nahm das Blut des Bockes A ein. Es war gegen das Isolysin B ebenso vollkommen unempfindlich, wie gegen das seines eigenen Serums.

Schon aus diesem differenten Verhalten des Blutes der verschiedenen Thiere den beiden Isolysinen gegenüber war zu schliessen, dass diese beiden Isolysine wesentlich verschieden sein müssten. In ganz sicherer Weise konnte dies dadurch erwiesen werden, dass das schon erwähnte Antiisolysin A vollkommen wirkungslos war gegen Isolysin B.

Die Differenz der beiden Isolysine wird auch weiterhin durch die Verschiedenheit des Intervalls zwischen Blutinjection und Isolysinbildung illustriert, das im einen Fall nur wenige Tage, im zweiten 14 Tage betrug.

Es war nun gewiss eine auffallende Erscheinung, dass durch die Injection von Ziegenblut zwei vollkommen verschiedene und leicht zu unterscheidende Isolysine gebildet werden. Damit war aber die Mannigfaltigkeit der Isolysine noch nicht erschöpft.

Bei einer dritten Ziege C (welche am selben Tage wie B dieselbe Menge des gleichen Blutes injicirt erhielt) trat am 7. Tage eine Haemolysin C auf, welches wiederum von den Isolysinen A und B verschieden war. Auch in diesem Falle charakterisirte sich das Haemolysin als ein Isolysin, denn die Blutkörperchen des Thieres waren wiederum vollkommen unempfindlich gegen dasselbe, empfindlich aber gegen die Isolysine A und B. Aus dieser letzteren Thatsache allein ergibt sich schon, dass das Isolysin C wiederum von den Isolysinen A und B verschieden war. Besonders bemerkenswerth ist, dass die beiden Ziegen B und C, trotzdem sie gleichzeitig mit derselben Menge desselben Blutes injicirt waren, verschiedene Isolysine lieferten. Diese Beobachtung erscheint deshalb von besonderer Wichtigkeit, weil sie zeigt, dass

die Beschaffenheit des gebildeten Isolysins von der Individualität des Versuchstieres abhängig ist.

Sehr bemerkenswerth ist es, dass diese drei Isolysine (A, B, C) ausser Ziegenblutkörperchen auch diejenigen des Hammels zerstören. Es enthalten also die Erythrocyten des Hammels drei verschiedene Gruppen, welche mit denen der Ziegenblutkörperchen identisch sind, oder ihnen wenigstens sehr nahe stehen. Ein weiteres Isolysin D löst dagegen Hammelblutkörperchen nicht auf.

Nachdem wir so bei drei verschiedenen Ziegen drei Isolysine beobachtet haben, deren Verschiedenheit unter sich nachgewiesen werden konnte, dürfen wir keineswegs annehmen, dass hiermit alle Möglichkeiten schon erschöpft sind¹⁾. Vielmehr erscheint es höchst wahrscheinlich, dass man bei Fortführung der Versuche noch weitere Isolysine kennen lernen wird. Andererseits darf aber keineswegs vorausgesetzt werden, dass die Variation der Isolysine eine unbeschränkte sein wird. Es ist zu erwarten, dass bei genügend häufiger Wiederholung der Versuche schliesslich ein gewisser Cyclus von immer wiederkehrenden Typen sich erkennen lässt. Die Erreichung dieses Zieles wird aber dadurch recht langwierig, dass durchaus nicht in allen Fällen, in denen in der geschilderten Weise die Erzeugung eines Isolysins versucht wird, die Bildung eines solchen erfolgt. Wir haben eine Anzahl von Ziegen zu verzeichnen, an denen die Injection von Ziegenblut anscheinend spurlos vorübergegangen ist, darunter eine, der ihr eigenes Blut injicirt worden war.

1) Anmerkung bei der Correctur. Wir haben inzwischen ein viertes Isolysin D erhalten, welches vom Isolysin B und C dadurch zu unterscheiden ist, dass es die Blutkörperchen von B und C auflöst. Erythrocyten von A werden nicht gelöst, dagegen manifestirt sich der Unterschied gegen Isolysin A durch ein völlig differentes Verhalten gegenüber verschiedenen normalen Ziegenblutarten. Das Verhalten von Isolysin D gegen Hammelblut ist schon oben erwähnt.

Die Verschiedenheit der Isolysine in ihrer Abhängigkeit von dem injicirten Blut und der Individualität des Versuchsthieres, die Thatsache, dass stets ein Isolysin und kein Autolysin gebildet wird, die besonderen Bedingungen der Antiisolysinbildung, das Ausbleiben der Isolysinreaction in bestimmten Fällen, dies alles lässt die Probleme, welche sich an die geschilderten Thatsachen knüpfen, als sehr verwickelte erscheinen und macht es zunächst nothwendig, diese Probleme einer analytischen Betrachtung zu unterwerfen.

Jedes rothe Blutkörperchen enthält eine grosse Anzahl von Seitenketten mit haptophoren Gruppen, von denen jede mit geeigneten Receptoren im Thierkörper in Verbindung treten kann. Bezeichnen wir in unserem Fall eine beliebige derartige Gruppe der injicirten Ziegenerythrocyten als Gruppe α (einen entsprechenden Receptor als α -Receptor), so werden zunächst zwei Möglichkeiten vorhanden sein können. Die erste Möglichkeit ist die, dass im Organismus der Ziege, der das Blut injicirt worden ist, die α -Receptoren vollständig fehlen. Ist dieses der Fall, so fehlt auch die Voraussetzung für die Bildung jeden reactiven Productes, es wird also der Erfolg der Injection ein ganz negativer sein.

Ist dagegen die zweite Möglichkeit vorhanden, und sind im Körper des Thieres α -Receptoren zugegen, so sind wiederum zwei Fälle zu unterscheiden, die für den Verlauf der Reaction bestimmend sind. In dem einen Fall nämlich kann es sich handeln um das ausschliessliche Vorhandensein von α -Receptoren, während im zweiten Fall ausser diesen im Organismus selbst die gleiche Gruppe α sich vorfindet, die in den injicirten Blutkörperchen vorkommt.

Wir betrachten diese beiden Fälle gesondert und beginnen mit dem einfachsten Fall, dass nur der α -Receptor vorhanden ist. In diesem Fall sind die Bedingungen für eine Haemolysin-

bildung gegeben, und es wird die Besetzung, Ueberregeneration und endliche Abstossung des α -Receptors als Immunkörper stattfinden. Dieser neugebildete Immunkörper wird im Verein mit dem Complement, das ja stets normal vorhanden ist, alle und nur diejenigen Ziegenblutkörperchen auflösen, die die Gruppe α enthalten. Da aber nach unserer Voraussetzung diese Gruppe α im Organismus des Thieres selbst vollkommen fehlt, findet der Immunkörper hier keinerlei Angriffsstelle. Es wird eine ungehinderte Anhäufung derselben im Blute stattfinden, die dem Organismus selbst nicht den geringsten Nachtheil bringt. Dieser hier besprochene Fall ist aber derjenige, welcher in den von uns beschriebenen Beispielen der Isolysinbildung vorliegt, denn er ist der einzige, der die Bedingungen für die dauernde Existenz eines freien Haemolysins erfüllt.

Ganz anders ist der Verlauf, wenn der an zweiter Stelle angeführte Fall eintritt, dass die Gruppe α der fremden Blutkörperchen, welche in die Receptorgruppe eingreift, auch im Organismus des Versuchstieres selbst vertreten ist, in den Blutkörperchen des Thieres und in dessen Geweben sich vorfindet. Es wären also hier in einem und demselben Organismus Gruppen vorhanden, die von vorneherein auf einander eingestellt sind.

Ein prägnantes Beispiel dieser Art ist darin zu erblicken, dass im Organismus gleichzeitig die Labgruppe und die Antilabgruppe vorkommen können. Wir glauben sogar, dass dieses gleichzeitige Vorkommen solcher correspondirender Gruppen eine ganz häufige Erscheinung im Haushalt des Organismus ist, und dass es besonders in den Fällen Platz greift, wo eine bestimmte Zelle in ihrer Ernährung abhängig ist von den Producten einer andersartigen Zelle¹⁾.

¹⁾ Im Gegensatz hierzu werden wir die singulären haptophoren Gruppen da anzunehmen haben, wo dieselben bestimmt sind, gewisse exogene, aus der

Ist also dieser Fall gegeben, d. h. ist die Gruppe α neben der Receptorgruppe schon im Organismus vertreten, so wird die erste Phase ebenso verlaufen, wie im ersten Fall. Es wird eine Bindung, Regeneration und Abstossung des Receptors als Immunkörper erfolgen. Der Unterschied des Verlaufs macht sich aber in einer zweiten Phase dadurch geltend, dass die abgestossenen Receptoren von der Gruppe α aufgenommen werden.

Diese Aufnahme könnte unter gewissen Bedingungen, wenn nämlich die Abstossung der Receptoren als Immunkörper so plötzlich und massenhaft erfolgt, dass dieselben den Körper überschwemmen, einen schweren Schaden hervorrufen, indem die rothen Blutkörperchen die Receptorgruppe verankern und dann durch das stets vorhandene Complement aufgelöst werden. Es könnte also in diesem Fall ein Autolysin auftreten. Eine solche Wirkung muss jedoch keineswegs nothwendig stattfinden. Sie kann dadurch aufgehoben werden, dass zunächst nur kleine Mengen des frei gewordenen Receptors (Immunkörpers) an die Gewebe gelangen, die reactiv die Neubildung und Abstossung der correspondirenden Gruppe α bewirken, welche dann als Antiautolysin circulirt und das weiterhin gebildete Autolysin von den Blutkörperchen ablenkt.

Nahrung stammende Complexe zu fangen. Für den Vorgang der Immunisirung ist es ausschlaggebend, ob als Receptor eine singuläre Gruppe fungirt oder eine mit einer anderen correspondirende. Der erste Fall trifft wohl bei den Toxinen zu und erlaubt eine ausserordentliche Steigerung der Antitoxinproduction, die ja durch keine regulative Einrichtung in Schranken gehalten wird. Ist dagegen die Gegengruppe im Organismus vorhanden, so wird durch die secundäre Beeinflussung eine regulatorische Neubildung derselben eintreten. Hierin dürfte auch der Grund liegen, dass es nicht möglich erscheint, die Antilabbildung zu einer beliebigen Höhe zu steigern. Das Antilab findet im Organismus die ihm correspondirende Labgruppe normalerweise vor und veranlasst deren Neubildung und Abstossung. Als ein Resultat dieses Wechselspiels erscheint es auch, dass man bald im Serum eines normalen Thieres freies Antilab findet, und dass bald durch den Harn Lab ausgeschieden wird.

Wie dem aber auch sei, ob eine Schädigung des Organismus auftritt bei einer acuten Ueberschwemmung mit dem abgestossenen Receptor, oder ob dieselbe durch langsamen Verlauf hintangehalten wird, der Endeffect in dem 2. Fall wird regelmässig in dem Auftreten eines Antiautolysins bestehen.¹⁾

Die drei Möglichkeiten, die sich aus der Injection des Blutes der eigenen Species ergeben, sind also: 1. das Ausbleiben jeglicher Hämolysinbildung, 2. die Bildung eines Isolysins, 3. die Entstehung von Antiautolysin.

Jede haptophore Gruppe der rothen Blutkörperchen — und wir haben Veranlassung, bei jedem Erythrocyten einer jeden Thier-species eine grosse Zahl differenter Gruppen anzunehmen — wird im Thierkörper nach dem aufgestellten Schema reagiren müssen. Es ergibt sich hieraus eine grosse Zahl der Mannigfaltigkeit der möglichen Fälle. Besitzt z. B. ein injicirtes rothes Blutkörperchen 3 haptophore Gruppen α , β , γ , so kann z. B. α ein Isolysin, β eine Antiautolysin auslösen, während γ überhaupt keinen Effect macht.

Das Problem wird hierdurch ausserordentlich complicirt. Es ergibt sich eine Fülle von Variationen, deren erschöpfende Untersuchung viel Zeit und Arbeit erfordern dürfte. Die von uns auf-

1) Diese hier besprochenen beiden Fälle sind von allgemeiner Bedeutung für die Existenz eines Hämolysins überhaupt und determiniren auch die Bedingungen, unter denen die Hämolysine des normalen Serums existenzfähig sind (s. auch II. Mittheilung SS. 16—34). Die Thatsache, dass ein normales Hämolysin die Blutkörperchen fremder Species auflöst, die eigenen verschont, dass z. B. das Hundeserum Meerschweinchenblut, Rattenblut, Kaninchenblut, Ziegenblut, Hammelblut etc. auflöst, nicht aber Hundeblood, stellt nur einen Einzelfall des oben abgeleiteten allgemeinen Gesetzes dar, dass im Organismus Autolysine nicht existenzfähig sind. Denn das Vorhandensein von Receptoren, welches die Voraussetzung der Autolysinwirkung wäre, würde, falls Autolysine auftreten, baldigst eine Compensation durch Antiautolysinbildung herbeiführen.

gestellten 3 Schemata reichen aber vollkommen aus, unsere bisherigen Beobachtungen zu erklären. Die Verschiedenheit der drei beobachteten Isolysine ist auf die Action dreier verschiedener haptophoren Gruppen der rothen Blutkörperchen zurückzuführen und die Thatsache, dass ein und dasselbe Blut, zwei Thieren injicirt, verschiedene Isolysine hervorruft, findet ihre Erklärung in der individuellen Verschiedenheit der Receptoren. Die Abwesenheit entsprechender Receptoren entspricht dem Ausbleiben jeder Isolysinreaction.

Dagegen ist es uns bis jetzt nicht gelungen, die theoretisch mögliche Anwesenheit von Antiautolysinen in einem Falle nachzuweisen. Hierzu müsste man zunächst das entsprechende Auto-lysin in Händen haben. Ein solche Möglichkeit wäre aber nur in dem besonders günstigen Fall denkbar, dass das betreffende Auto-lysin zu einer gewissen Zeit kritisch und in grossen Mengen producirt würde, was in den von uns beobachteten Fällen sicher nicht zutraf. Wir waren deshalb gezwungen, einen anderen Weg zum Nachweis eines solchen Antikörpers zu versuchen. Wir kennen ja eine Reihe von Hämolysinen, welche Ziegenblut lösen und welche also auch in eine bestimmte haptophore Gruppe der Ziegenblutkörperchen eingreifen. Es ist nun denkbar, dass eine dieser haptophoren Gruppen identisch sein könnte mit der des gesuchten Auto-lysin, und dass ein Antiautolysin in diese eingreift.¹⁾

Wir haben nach dieser Richtung hin eine Anzahl von Versuchen angestellt und die Einwirkung des inactivirten Serums unserer Ziegen auf die Ziegenblut lösende Wirkung des Serums des Hundes,

1) Für die Vielheit der bindenden Gruppen eines Blutkörperchens giebt das Blut des Bockes A ein gutes Beispiel. Das Blut ist gegen die besprochenen Isolysine unempfindlich. Aber unabhängig davon bewahrt es volle Empfindlichkeit gegen Hämolysine anderen Ursprungs (Schweineserum, Gansserum, specifisches Gansserum vom Kaninchen).

Schweines, der Gans und eines mit Ziegenblut vorbehandelten Kaninchens geprüft, jedoch ohne positives Resultat. Daraus lässt sich natürlich nicht der Schluss ziehen, dass in diesen Fällen Antiautolysine überhaupt nicht vorhanden sind. Vielmehr werden wir die Versuche weiterhin nach Möglichkeit ausdehnen und variieren, bis uns ein günstiger Zufall ein passendes Haemolysin finden lässt.

Vielleicht die wichtigste der sich hier eröffnenden Fragen ist die, ob der Mangel der bindenden Gruppen der rothen Blutkörperchen präformirt ist oder ob es sich hier um ein neues Regulationsvermögen des Organismus handelt, das im höchsten Grade zweckmässig wäre, um auch ohne Bildung von Antiautolysinen den Körperbestand zu schützen.

In einem Falle (Ziege E) schien es allerdings, als ob die Unempfindlichkeit erst in Folge der Blutinjection eingetreten sei. Es handelte sich um eine Ziege, die wiederholt injicirt worden war, deren Blutkörperchen primär gegen das Isolysin A und B empfindlich waren. Nach der Injection entstand eine vollständige Unempfindlichkeit gegen das Isolysin B, während die Empfindlichkeit gegen Isolysin A erhalten blieb. Ein Isolysin trat in diesem Falle nicht auf, so dass, falls Zufälligkeiten ausgeschlossen sind, es den Anschein hätte, als ob hier unter dem Einfluss der Blutinjection direkt eine Veränderung oder Vernichtung der bindenden Gruppen eingetreten sei.

Auch die vollkommene Unempfindlichkeit des Bockes A gegen das Isolysin B dürfen wir wohl zunächst als eine secundäre, im Anschluss an die Behandlung eingetretene, ansehen, da wir bis jetzt unter den vielen untersuchten normalen Ziegen keine einzige mit rothen Blutkörperchen angetroffen haben, die vollkommen unempfindlich gegen Isolysin A oder B waren.

Diese Vorgänge bedürfen noch weiterer umfangreicher Untersuchungen, mit denen wir noch beschäftigt sind.

Zum Schluss möchten wir noch darauf hinweisen, dass der von uns betonte Unterschied zwischen Isolysinen und Autolysinen einige neuere Bestrebungen, die auf die Aufklärung gewisser pathologischer Vorgänge und besonders der Autointoxicationen beim Menschen gerichtet sind, als einigermassen bedenklich erscheinen lässt. Man hat vielfach constatirt, dass das Serum, die Secrete und Excrete des kranken Körpers im Thierversuch giftig wirken und hat daraus geschlossen, dass dieselben Stoffe, die dieser Giftwirkung zu Grunde liegen, auch im Organismus des Kranken eine schädliche Wirkung ausüben müssten. Dieser Schluss ist nach den vorausgehenden Ausführungen nicht ohne weiteres zwingend. Wenn z. B. das Serum eines Scharlachkranken für Meerschweinchen besonders giftig ist, so kann dasselbe Serum für den Menschen absolut ungiftig sein, besonders für den Kranken selbst. Sogar wenn man nachweist, dass das Serum von Anaemischen die Blutkörperchen anderer Individuen auflöst, so ist nach dem ausgeführten nicht bewiesen, dass diese Fähigkeit für die Entstehung der Anaemie von Bedeutung war, ja im Gegentheil, es ist äusserst wahrscheinlich, dass dieses Haemolysin nur ein Isolysin, kein Autolysin ist!

Die vorstehenden Untersuchungen dürften gezeigt haben, wie complicirt sich die Verhältnisse gestalten müssen, wenn das Material des eigenen Körpers zur Resorption gelangt. Wenn man aber das Resultat derselben verallgemeinern darf, kann man schliessen, dass eine derartige Resorption, die, wie schon in der Einleitung ausgeführt, auf die verschiedenartigsten Zellen sich erstrecken kann und in zahlreichen Fällen vorkommt, zu einer dauernden Schädigung

des Organismus durch reactive Producte im Allgemeinen nicht führen wird. Erst wenn die internen Regulationsvorrichtungen nicht mehr intact sind, können schwere Gefahren auftreten. Man wird zur Erklärung vieler Krankheitserscheinungen nothwendigerweise in Zukunft dem möglichen Versagen der internen Regulation dieselbe Beachtung schenken müssen, wie der Einwirkung direct schädlicher exogener oder endogener Substanzen.

IV.
Beiträge zur Immunitätslehre.¹⁾

Von

Dr. Freiherrn v. **Dungern**,

Privatdocent an der Universität Freiburg i. Br.

A. Neue Experimente zur Seitenkettentheorie.

Durch die Bindungsversuche von Ehrlich und Morgenroth²⁾ ist mit Sicherheit gezeigt worden, dass die zur haemolytischen Wirkung nothwendigen, von Bordet zuerst nachgewiesenen beiden Componenten eines Immunserums, der Immunkörper, wie er auch nach der Erwärmung auf 56° bestehen bleibt, und das Complement (Addiment), welches auch im normalen Serum vorhanden ist, unter bestimmten Bedingungen ungebunden nebeneinander im Serum bestehen können. Der specifisch zugehörige Immunkörper besass eine starke Affinität zu den rothen Blutzellen, er wurde von denselben schon bei 0° gebunden und so von dem im Serum zurückbleibenden Complement getrennt. Das Complement wurde von den Erythrocyten nur bei höherer Temperatur aus dem Blutserum herausgenommen und auch nur dann, wenn zu gleicher Zeit Immun-

1) Separatabdruck aus der Münchener med. Wochenschr. No. 20. 1900.

2) Siehe SS. 1—34.

körper vorhanden war, ohne denselben aber von den Blutkörperchen nicht im geringsten gebunden. Da also das Complement für sich allein der mangelnden Affinität wegen nicht wirkte und auch die Bindung des Immunkörpers ohne Complement keine Haemolyse hervorrief, so war die verständlichste Erklärung für diese Thatsachen die, dass nur das Complement die Auflösung bedingt, aber erst durch die Vermittlung des Immunkörpers angreifen kann.

Gegen die entgegengesetzte Annahme, dass der Immunkörper unabhängig vom Complement an die Substanz des Erythrocyten herantritt, dieselbe aber so verändert, dass sie jetzt das Complement bindet, wie sie z. B. von Bordet¹⁾ gemacht wird, lässt sich vor Allem einwenden, dass thatsächlich ein Zusammenhang zwischen Immunkörper und Complement der gleichen Thierart besteht.

Ein auf 56° erwärmtes und dadurch inactivirtes Immunserum wird nämlich immer dann wirksam, wenn das frische Blutserum eines Thieres zugesetzt wird, das derselben Art angehört, wie dasjenige, welches den Immunkörper producirt hat. Die Complemente anderer Thierarten reactiviren den Immunkörper dagegen in der verschiedensten Weise.

Das Ergebniss der Bindungsversuche liess sich sehr gut mit den Forderungen der Seitenkettentheorie in Einklang bringen. Der Immunkörper ist nichts Anderes als eine Seitenkette mit zwei haptophoren Complexen, die übermässig producirt in's Blut abgestossen ist. Die eine haptophore Gruppe besitzt grosse chemische Verwandtschaft zu dem entsprechenden haptophoren Complex des Erythrocyten, sie dient im gewöhnlichen Zelleben dazu, Nahrungsstoffe mit entsprechenden haptophoren Gruppen an die Zellen zu binden. Die andere haptophore Gruppe ist im Stande, im Serum vorhan-

1) Annales de l'Institut Pasteur 1899. No. IV.

denes Complement mehr oder weniger vollständig zu verankern; sie ist wohl dazu bestimmt, das fermentartig wirkende Complement aus dem Blutplasma herbeizuschaffen, welches die Assimilation mancher Nahrungsstoffe durch Zerkleinerung grosser Moleküle erst ermöglicht.

Dieser Anschauung könnte man eine andere Auffassung entgegensetzen. Es wäre auch denkbar, dass die Zelle als solche die beiden für die Haemolyse nothwendigen Componenten, den Immunkörper und das Complement, gleichzeitig und im Zusammenhang producirt, derart, dass sie bei der Verarbeitung der verankerten Stoffe ihren jeweiligen Bedarf an Complement durch eigene Thätigkeit deckt und nicht auf den Bedarf von aussen her aus dem Blutplasma angewiesen ist. Auf die Schwierigkeiten, welche die Annahme eines solchen complexen Systems von zwei in innigem Zusammenhang und doch wiederum so leicht dissociationsfähigen Gliedern bietet, braucht hier nicht näher eingegangen zu werden, da die Experimente, wie später gezeigt werden soll, diese Möglichkeit überhaupt ausschliessen.

Ist dagegen die Seitenkettentheorie richtig, so werden wir erwarten müssen:

1. Dass Immunkörper und Complement sich nicht in äquivalenten Verhältnissen im Immuneserum vorfinden, sondern quantitativ von einander unabhängig sein können.

2. Dass dieselbe Gruppe des rothen Blutkörpers, welche bei der Haemolyse mit dem Immunkörper in Verbindung tritt, auch zur Production des Immunkörpers Veranlassung giebt.

3. Dass die Zellen, welche mit derartigen complexen Seitenketten versehen sind, durch die Anwesenheit der complementophilen Gruppen befähigt sind, Complemente dem Blutserum zu entziehen.

Nach diesen Richtungen hin habe ich Versuche angestellt.

1. Die Frage, ob bei der Immunitätsreaction nur der inactive Immunkörper producirt wird und erst secundär mit dem im Blute vorhandenen Complement zusammentritt oder ob beide Substanzen gemeinsam in die Circulation gelangen, kann unter günstigen Bedingungen durch eine genaue quantitative Analyse des Immunserums auf Immunkörper und Complement experimentell beantwortet werden.

Ich habe daher eine Reihe von Kaninchen mit Rinderblut, Kuhmilch, von Rindern stammendem Trachealepithel vorbehandelt und die so gewonnenen haemolytischen Immunsera genau auf ihren Gehalt an Immunkörper und Complement untersucht. Als Reagens dienten immer, dem Ausgangsmaterial entsprechend, Rindererythrocyten. Die Versuchsanordnung war stets die gleiche: Die verschiedenen Blutsera wurden in abgestuften Mengen mit je $\frac{1}{2}$ ccm eines mit 8 p. M. NaCl-Lösung verdünnten 5 proc. Rinderblutes zusammengebracht, die Mischungen dann bei 37° gehalten und nach 2 Stunden auf Haemolyse geprüft. Es liess sich dann leicht zeigen, dass eine Aequivalenz zwischen Immunkörper und Complement im Immunserum durchaus nicht besteht.

Wäre eine solche vorhanden, so müsste der Immunkörper im frischen Immunserum mit Complement gesättigt sein und daher durch weiteren Zusatz von Complement nicht wirksamer werden. Die Versuche bewiesen das Gegentheil, die haemolytische Wirkung der Immunsera wurde durch Zusatz von normalem Kaninchenserum, das für sich allein in den angewandten Dosen nicht die geringste Auflösung der Rinderblutkörper hervorrief, in einzelnen Fällen ganz ausserordentlich verstärkt. War das frische Serum eines mit Rinderblut vorbehandelten Kaninchens z. B. im Stande, die 10fache Menge 5 proc. Rinderblutes vollständig lackfarben zu machen, so

vermochte es bei genügendem Complementzusatz die 320 fache Menge vollkommen aufzulösen.

Vergleicht man die einzelnen Immusera untereinander, so erweist sich die Verstärkung der haemolytischen Wirkung durch Complementzusatz um so grösser, je mehr Immunkörper vorhanden ist.

Die Versuche liefern demnach den Nachweis, dass der Immunkörper quantitativ vollkommen unabhängig vom Complement ist.

Wir können nun aber noch weiter gehen und auch die Menge des Complementes quantitativ genau feststellen, welche das Normalserum einerseits, das Immunserum andererseits enthält.

Der Complementgehalt der einzelnen Normalsera wurde durch Prüfung mit einem Blutimmunkörper bestimmt, dessen Menge immer genau dieselbe war. Zur Aufstellung eines solchen Standardserums darf nur die Wirkung des mit Complement gesättigten Immunkörpers als Maassstab gebraucht werden, da gleiche Mengen Immunkörper bei verschiedenem Complementgehalt verschieden wirksam sind. Bei allen Prüfungen auf Complementgehalt habe ich immer soviel inactivirtes Blutimmunserum zugesetzt, dass der Immunkörper das 16fache der vorhandenen Blutmenge auflösen konnte, wenn er mit Complement gesättigt war.

Die Experimente bewiesen, dass der Complementgehalt des normalen Kaninchenserums ziemlich constant und auch bei verschiedenen Thieren erheblichen Schwankungen nicht unterworfen ist. Bei der angegebenen Versuchsordnung trat die totale Auflösung in allen Fällen bei Zusatz von $\frac{1}{40}$ bis $\frac{1}{20}$ ccm Normalserum ein. Das Kaninchenblut ist demnach auf eine bestimmte Complementmenge eingestellt.

Der Complementgehalt der Immunsera konnte dadurch bestimmt werden, dass die haemolytische Wirkung derselben in ganz frischem Zustande mit ihrer blutlösenden Action nach der Inactivation durch 20 Minuten langes Erwärmen auf 56° bei Zusatz verschiedener Mengen von normalem Kaninchenserum, dessen Complementgehalt bekannt war, verglichen wurde.

Das Serum der mit Rinderblut behandelten Kaninchen, bei dem wir ja einen so grossen Ueberschuss an Immunkörper nachgewiesen haben, zeigte nun, 1, 2, 3, 4 und 11—14 Tage nach der Injection geprüft, in keinem einzigen der zahlreichen Fälle auch nur die geringste Zunahme an Complement. Da nun die haemolytische Wirkung vom Immunkörper nur soweit bedingt wird, als sich dieser mit dem Complement zu der wirklich activen Verbindung vereinigen kann, so sehen wir die eigenthümliche Erscheinung, dass die haemolytische Wirkung des frischen Immunserums nur bis zu einer gewissen Grenze, welche durch den Complementgehalt des normalen Blutserums gegeben ist, gesteigert werden kann.

Alle weiteren Mengen von Immunkörper, die im Verlauf der Immunitätsreaction gebildet werden, bleiben daher latent und entfalten ihre Wirkung erst dann, wenn der Immunkörper künstlich, sei es im Reagensglas durch Zusatz von Normalserum, oder experimentell durch Einführung in einen passenden Thierkörper, mit grösseren Complementmengen in Verbindung gebracht wird¹⁾.

Das Immunserum unterscheidet sich von dem nor-

1) Auch die früheren Beobachtungen, wie die von R. Pfeiffer am Choleraserum, meine eigenen am Epithelimmunserum, sowie die von Moxter am Antispermatozoenserum, nach denen an und für sich wenig oder gar nicht wirksame Immunsera nach Einführung in den passenden Thierkörper ihre volle Wirksamkeit zeigen, sind auf relative Armuth an präformirtem Complement zu beziehen.

malen, also einzig und allein durch seinen Gehalt an inactivem Immunkörper. Es wird demnach bei der Immunitätsreaction nur inactiver Immunkörper von den Zellen im Ueberschuss geliefert, ein Ergebniss, das auf Grund der Seitenkettentheorie ohne Weiteres verständlich ist, wenn wir annehmen, dass die Production des Complementes unabhängig von der Bindung der eingeführten Substanz durch die Seitenketten erfolgt und wohl auf andere Zellgebiete zurückzuführen ist. Uebersteigt die Bildung und Abstossung der betreffenden Seitenketten eine gewisse Grenze, so finden sie im Blute kein Complement mehr vor, dessen haptophore Gruppe noch verfügbar wäre. Es tritt dann die geschilderte Disproportionalität zwischen Immunkörper und Complement ein. Am deutlichsten wird dieselbe in denjenigen Fällen sein, bei denen das Normalserum nur wenig Complement enthält, und eine erhebliche Production von Immunkörper erreicht werden kann.

2. Versuche, die ich in einer früheren Mittheilung über globulicide Wirkungen des thierischen Organismus¹⁾ beschrieben habe, führten mich zu der Anschauung, dass der Immunkörper sich mit einer besonderen Gruppe der rothen Blutkörper verbindet und dadurch die Auflösung derselben einleitet. Diese Auffassung gründete sich auf die Thatsache, dass zwischen Erythrocyt und zugehörigem Immunkörper eine specifische Affinität besteht, die sowohl bei der Entstehung wie bei der Wirkung des Immunkörpers dieselbe sein muss. Nach der Seitenkettentheorie ist diese specifische Affinität gerade die treibende Kraft, welche einerseits bei der Haemolyse den Immunkörper und mit ihm das Complement an das Blutkörperchen fesselt und andererseits die betreffende haptophore Gruppe des Erythrocyten an die präformirte Seitenkette verankert,

1) Münch. med. Wochenschr. 1899, No. 13 u. 14.

die später als Immunkörper in's Blut abgestossen wird. Den Gegnern dieser Anschauung wird man immerhin zugestehen müssen, dass die Beweisführung gerade bei so complicirten Vorgängen, wie sie nach der Einverleibung von Blut an den Zellen auftreten werden, keine ganz zwingende zu sein braucht. Man könnte, wenn man auf eine Erklärung der Specificität verzichten will, auch annehmen, dass die Immunitätsreaction auf der Steigerung der normalen Function bestimmter Zellen beruht, deren Producte producirt werden, ohne dass eine bestimmte Gruppe in die entsprechende einschnappen muss.

Es musste daher von grossem Interesse sein, durch das Experiment nachzuweisen, dass thatsächlich diejenige Gruppe, welche bei der Haemolyse mit dem Immunkörper in Verbindung tritt, auch zur Production des Immunkörpers Veranlassung giebt. Dieser Beweis war dadurch zu erbringen, dass man das Blut zusammen mit inactivirtem Blutimmunserum injicirte.

Entsteht der Antikörper unabhängig von der Gruppe, an welcher der Immunkörper angreift, so wird die Immunitätsreaction genau ebenso erfolgen müssen, ob das eingeführte Blut mit Immunkörper beladen ist oder nicht. Ist die Production des Immunkörpers aber ausschliesslich an den Molecülcomplex gebunden, der zum Immunkörper specifische Affinität besitzt, so wird bei genügendem Zusatz von inactivirtem Blutimmunserum kein Immunkörper gebildet werden können, da diese Gruppe schon durch Immunkörper besetzt ist und den Zellen daher keinen Angriffspunkt mehr bietet.

Die Versuche bestätigen die letztere Annahme vollkommen. Injicirte man das Blut mit Immunkörper gesättigt, so entstand bei dem Versuchsthier gar kein Immunkörper, während ein Controlkaninchen, dem genau die gleiche Menge

Rinderblut (30 ccm) nur ohne Immunkörper injicirt wurde, soviel producirt, dass sein Serum 11 Tage nach der Injection im Stande war, bei genügendem Complementzusatz die 8 fache Menge Vollblut vollständig aufzulösen.

Diese Thatsache spricht auch, wie viele andere, gegen die Auffassung, dass die Immunkörper, oder auch die analogen Antitoxine nicht ein Reactionsproduct des Organismus sind, sondern durch Modification aus den eingeführten Substanzen hervorgehen, eine Anschauung, die noch von hervorragender Seite vertreten wird.

Auf Grund der Seitenkettentheorie ist die Erscheinung dagegen vollkommen verständlich. Da die betreffenden, sonst Immunitätsreaction auslösenden Gruppen der Erythrocyten schon mit Immunkörper gesättigt sind, so können sie auch von den, dem Immunkörper völlig gleichartigen Seitenketten der Zellen nicht mehr gebunden werden.

3. Nach den Versuchen von Ehrlich und Morgenroth besitzen die Erythrocyten des Hammels gar keine Affinität zum Complement des normalen Ziegenserums. Nimmt man statt des Hammelblutes Rinderblutkörper und lässt dieselben auf Kaninchenblutserum einwirken, so beobachtet man ganz genau die gleiche Erscheinung, das Kaninchenblutserum zeigt, wenn nach längerem Contact mit den rothen Blutkörperchen centrifugirt wird, gar keine Abnahme des Complementgehaltes. Werden dagegen andere Zellen, z. B. Flimmerepithelzellen aus der Trachea des Rindes, mit Kaninchen Serum zusammengebracht, so ist das Ergebniss jetzt das entgegengesetzte, das Complement nimmt ab und verschwindet unter Umständen ganz aus dem Serum. Ebenso wie durch Flimmerepithelzellen des Rindes verliert das Kaninchen Serum auch durch andere Zellen Complement. Sämmtliche zur Untersuchung benützten Organe, Leber, Milz, Niere,

Hoden, Lunge, Gehirn verschiedener Säugethiere und Vögel und ebenso auch Hefezellen und Spaltpilze waren im Stande, das Kaninchenserum mehr oder weniger complementarm zu machen. Besonders bemerkenswerth ist aber die Thatsache, dass auch die Körperzellen des gleichen Thieres dieselbe Erscheinung bedingen.

Bei genauer quantitativer Untersuchung zeigten sich deutliche Unterschiede. So waren z. B. Milz und Niere der Ratte wirksamer als die gleichen Organe des Meerschweinchens, während das Lebergewebe bei beiden Thierarten gleichmässig wirkte; Milz und Niere nahmen bei der Ratte mehr Complement aus dem Kaninchenserum heraus als die gleiche Menge Lebergewebe, beim Meerschweinchen dagegen die Leber mehr als die Milz, und diese wieder mehr als die Niere. Virulente Cholera vibrionen übten eine etwa 4fach geringere Wirkung aus, als die gänzlich unvirulente Cholera Kalkutta. (Die Zahl der wirksamen Individuen konnte allerdings nicht berücksichtigt werden.) Hefezellen waren schwach, Milzbrandbacillen stark wirksam. Bei Milzbrandbacillen habe ich auch den Einfluss der Erwärmung auf die Eigenschaft, dem Kaninchenserum Complement zu entziehen, geprüft und gefunden, dass dieselbe durch 20 Minuten langes Erwärmen der Milzbrandbacillen auf 56° nicht aufgehoben, durch kurzes Erhitzen auf 98° dagegen zerstört wird. Gerade diese Thatsache weist darauf hin, dass das Verschwinden des Complementes aus dem Kaninchenserum durch labile organische Verbindungen bedingt ist und mit dem Salzgehalt nichts zu thun hat.

Die Fähigkeit der Zellen, das Kaninchenserum complementarm zu machen, geht aber nicht nur durch hohe Temperatur verloren, sie kann auch dadurch verschwinden, dass die betreffenden Zellen vor der Einführung in das Kaninchenserum schon in anderem Serum verweilt haben. Wenn man z. B. 1 g fein zerriebenes Nierengewebe vom Rind in 2 ccm

Rinderserum bringt, nach einer halben Stunde bei 37° das Rinderserum durch Centrifugiren entfernt und jetzt 2 ccm Kaninchen-serum zusetzt, so zeigt dieses nach einer halben Stunde bei 37° bei der Prüfung mit Rinderblutimmunkörper keine Abnahme des Complementgehaltes, während eine solche eintritt, wenn bei sonst völlig gleichem Verfahren statt des Rinderserums 8 prom. NaCl-Lösung verwandt wird.

Die Vorgänge sind am besten dadurch zu erklären, dass die betreffenden Zellen im Gegensatz zu den Erythrocyten Gruppen besitzen, welche zu dem den Rinderblutimmunkörper reactivirenden Complement grosse chemische Verwandtschaft haben. Die Affinität der Zellen zum Complement kann sogar grösser sein als diejenige zu einem Immunkörper, der gegen andere Zellen der gleichen Thierart gerichtet ist. Setzen wir z. B. Flimmerepithelzellen aus der Trachea des Rindes dem Immuserum von Kaninchen zu, die mit Rinderblut vorbehandelt sind, so wird bei geeigneter Versuchsanordnung der Immunkörper nur partiell, das Complement dagegen vollkommen aus dem Serum herausgenommen, die Bindungsverhältnisse liegen hier also gerade umgekehrt wie sie zwischen Blutkörperchen und specifisch zugehörigem Immuserum nach den Beobachtungen von Ehrlich und Morgenroth bestehen. Es müssen also in der Zelle complementophile Gruppen vorhanden sein.

Da die Immunkörper, welche ja nach der Seitenkettentheorie nichts anderes als solche in's Blut abgestossene complexe Seitenketten sind, nun aber ebenso mit solchen complementophilen Gruppen versehen sind, so sprechen auch diese Thatsachen für die Richtigkeit der Ehrlich'schen Annahme, zumal wenn wir bedenken, dass in der Zelle entsprechend ihrer vielseitigen Function nicht nur eine Art solcher Complexe, sondern sehr vielseitig ausgebildete Seitenketten vorhanden sein werden.

Im Gegensatz zu den Gewebszellen scheinen die Erythrocyten der Säugethiere keine complexen Seitenketten zu besitzen, was leicht verständlich ist, wenn man bedenkt, dass die rothen Blutkörper dieser Thiere als kernlose Gebilde, die sich nicht selbstständig ernähren können, keine vollständigen Analoga der Zellen darstellen und dass ihre Ernährungsverhältnisse entsprechend der einfacheren Function viel weniger complicirt sein müssen, als die der typischen Gewebszellen. Die rothen Blutkörper stellen unter den lebenden Bestandtheilen des Körpers den einfachsten Fall dar und eignen sich daher zur Lösung mancher speciellen Probleme in der Immunitätslehre ganz besonders, wie aus dem Verlauf der letzten Forschungen hervorgeht.

Die Erscheinung, dass die Körperzellen dem Serum Complement entziehen, giebt uns auch eine gute Erklärung für die Thatsache, dass Immunsera im anders geartetem Organismus häufig so wenig wirksam sind. Der Immunkörper, der, wie wir gesehen haben, bei stärkerer Concentration auch im ganz frischen Immunserum nicht mit Complement gesättigt ist, kann im Körper eines anders gearteten Thieres sein Complement vollkommen verlieren; er wird daher nur dann wirksam sein können, wenn er in dem neuen Organismus ein zu ihm passendes Complement vorfindet. Für die Serumtherapie beim Menschen empfiehlt es sich daher, wie Ehrlich schon vorgeschlagen hat, dem Menschen nächstehende Arten zur Immunisirung zu benutzen und ausserdem nach anthropostabilen Complementen zu suchen.

B. Phagocytose und globulicide Immunität.

In einer früheren Mittheilung¹⁾ habe ich die Ansicht ausgesprochen, dass die specifische Steigerung der globuliciden Function

1) Münch. med. Wochenschr. 1899, No. 13 u. 14.

des Organismus durch Einverleibung von Hühner- und Taubenblut auf der Wirkung des Serums und nicht auf der Thätigkeit der Phagocyten beruht. Dass die Aufnahme der rothen Blutkörper durch Phagocyten bei den specifisch vorbehandelten Meerschweinchen zur Auflösung derselben nothwendig ist, war schon dadurch ausgeschlossen, dass die Haemolyse in der Bauchhöhle dieser Thiere ausserhalb der Zellen erfolgte. Eine Uebertragung der zur Auflösung nothwendigen Substanzen durch die Phagocyten anzunehmen, war aber deshalb nicht angezeigt, weil leukocytenreiche Exsudate, die bei specifisch immunisirten Meerschweinchen durch Injection von Aleuronatsuspension erzeugt waren, einen viel geringeren Gehalt sowohl an Immunkörper wie auch an Complement zeigten, wie das an Leukocyten ärmere Blut.

Metschnikoff hat gegen diese Versuche eingewandt¹⁾, in den Aleuronatexsudaten seien hauptsächlich Mikrophagen vorhanden, während das Blut reicher an Makrophagen sei, die für die Haemolyse allein in Betracht kämen. Ich habe daher auch die an Makrophagen reichere Milz normaler Kaninchen und Meerschweinchen mit dem von Kaninchen erzeugten Rinderblutimmunkörper auf Complementgehalt geprüft.

Die Versuche ergaben, dass auch die Milz viel weniger Complement enthält als das Blutserum. Wurde z. B. 1 g Milz eines entbluteten Kaninchens sehr fein zerrieben und in 4 cem 8 prom. NaCl-Lösung suspendirt, so war diese Flüssigkeit genau ebenso wie die mit Leber und Niere gewonnenen Suspensionen bei gewöhnlicher Versuchsanordnung 8—16 mal weniger wirksam als das Blutserum. Waren die suspendirten Organtheile aber vorher mit physiologischer NaCl-Lösung ausgewaschen, so gaben sie gar kein

1) Annales de l'Institut Pasteur 1899, No. X.

Complement mehr an den Immunkörper ab. Meerschweinchenmilz besass noch weniger Complement, obgleich das Serum des gleichen Thieres den vom Kaninchen erzeugten Rinderblutimmunkörper vollkommen activirte, sogar in etwas geringerer Menge als Kaninchen-serum.

Wir müssen daher der Seitenkettentheorie entsprechend im Blutplasma die hauptsächlichste Complementquelle erblicken.

Selbstverständlich kann das Complement nicht im Blutplasma entstehen, es muss natürlich von irgendwelchen Zellen abstammen. Dass es aber in den Phagocyten besonders reichlich vorhanden ist, dafür geben die Versuche nicht den geringsten Anhaltspunkt.

Was nun den Immunkörper anbetrifft, so nimmt auch Metschnikoff an, dass derselbe frei im Plasma circulirt.

Nach seiner Auffassung sind es die Makrophagen, die ihn am Ende der intracellulären Verdauung an das Blut abgeben. Metschnikoff begründet diese Anschauung hauptsächlich dadurch, dass die Zerstörung der Vogelblutkörper in der Bauchhöhle normaler Meerschweinchen nach seinen Beobachtungen ausschliesslich durch Makrophagen erfolgt.

Diese Behauptung steht in directem Widerspruch mit der meinigen, wonach die Auflösung auch bei nicht vorbehandelten Thieren ausserhalb der Phagocyten frei im Peritonealexsudat stattfindet. Ich glaube aber doch, dass sich diese scheinbar vollständig entgegengesetzten Ergebnisse sehr wohl vereinigen lassen.

Im subcutanen Bindegewebe erfolgt die Auflösung der Gänseblutkörper auch bei nicht immunisirten Thieren nach den Beobachtungen von Metschnikoff fast ausschliesslich extracellulär. Die Haemolyse kann hier nur dadurch zu Stande kommen, dass aus dem Blute Complement und Zwischenkörper in das subcutane Gewebe übertreten, ein Vorgang, der naturgemäss rascher er-

folgen wird, wenn in Folge entzündungserregender Substanzen, wie sie fremdartige Sera enthalten, eine stärkere Exsudation erfolgt.

Es müsste schon von vornherein sehr wunderbar erscheinen, wenn in der Bauchhöhle nicht die gleichen Bedingungen für den Uebertritt haemolytischer Substanzen aus dem Blut vorhanden wären; tritt doch auch das Pfeiffer'sche Phänomen in der Bauchhöhle ganz besonders stark hervor. Thatsächlich beobachtet man denn auch nach der Injection von Vogelblutkörpern in die Peritonealhöhle normaler Meerschweinchen, wie ich mich in sehr vielen Fällen überzeugt habe, immer freiliegende Kerne, selbst dann, wenn das Serum von den Blutkörpern durch Centrifugiren entfernt worden ist. Benutzt man wenig widerstandsfähige Blutkörper (Hühnerblut) und kleine Dosen, so sind dieselben schon degenerirt und grösstentheils aufgelöst, ehe sie von Makrophagen in irgendwie in Betracht kommender Zahl aufgenommen werden. Verwendet man dagegen widerstandsfähigere Blutkörper und grössere Dosen, so ist die durch die Körpersäfte bedingte Auflösung verhältnissmässig gering und dauert entsprechend länger. Die Aufnahme durch die grossen Makrophagen, welche Metschnikoff bei seinen schönen Untersuchungen bis in die Organe verfolgen konnte, tritt dann mehr in den Vordergrund.

Habe ich daher in Folge meiner Versuchsanordnung, bei der empfindliche Blutkörper in kleinen Mengen verwandt wurden, die Bedeutung der Phagocytose unterschätzt, so ist Metschnikoff bei seinen Versuchsbedingungen in den entgegengesetzten Fehler verfallen. Die Wahrheit liegt in der Mitte, die Haemolyse kann auch in der Bauchhöhle je nach den obwaltenden Umständen frei im Peritonealexsudat oder im Innern der Makrophagen erfolgen.

Für das Entstehen des Immunkörpers ist die Phagocytose jedenfalls nicht durchaus nothwendig. Die Immunitätsreaction er-

folgt auch unter Bedingungen, bei denen die Phagocytose ganz zurücktritt, und wenn nach den Beobachtungen von Metschnikoff nach subcutaner Injection auch etwas weniger Immunkörper producirt wird, als nach der Einspritzung der gleichen Blutmenge in die Bauchhöhle, so kann diese Erscheinung sehr wohl darauf beruhen, dass in Folge der langsameren Resorption vom Unterhautbindegewebe aus in diesem Falle weniger Zellen mit der die Immunitätsreaction auslösenden Gruppe der Erythrocyten in Berührung kommen, ehe von diesen Zellen Immunkörper im Ueberschuss in das Blut abgegeben wird, der eine weitere Bindung der betreffenden Substanz der rothen Blutkörperchen durch andere Zellen verhindert.

Wie weit die Phagocyten bei der Production der Immunkörper betheilig sind, muss in jedem einzelnen Fall besonders untersucht werden.

Die Versuche von Metschnikoff, der diese Frage bei Meerschweinchen gegenüber Gänseblutkörpern geprüft hat, geben keinen festen Anhaltspunkt dafür, da die Organe der specifisch vorbehandelten Meerschweinchen sich zu keiner Zeit stärker globulicid zeigten, als die der normalen Thiere, währenddem das Blutserum eine Steigerung der haemolytischen Wirkung erlangte. Immerhin ist die Beobachtung, dass die makrophagenreichen Organe auch bei normalen Meerschweinchen im Gegensatz zu anderen Geweben Gänseblutkörper auflösen, wohl geeignet, die Annahme einer besonderen Bedeutung der Phagocyten für diese Function in diesem Falle zu unterstützen. Die Erscheinung, dass makrophagenreiche Organe haemolytische Wirkung ausüben, ist jedoch keine gesetzmässige. So ist die Milz des Meerschweinchens (1 g Milz fein zerrieben in 1 ccm 8 prom. NaCl-Lösung suspendirt) im Gegensatz zum Blutserum des gleichen Thieres nicht globulicid für Rinderblut.

Bei der grossen Anzahl der Immunkörper wird es sicher häufig Fälle geben, bei denen die Phagocyten in hervorragender Weise an der Bildung des Immunkörpers beteiligt sind, zumal diese Zellen mit den eingeführten Substanzen oft in besonders innigen Zusammenhang treten. Andererseits ist aber die Annahme, dass die Phagocyten allein Immunkörper liefern, ausserordentlich unwahrscheinlich. Nach allem bisher Gesagten müssen wir diese Eigenschaft mit den allgemeinen Ernährungsverhältnissen in Verbindung bringen. Die verschiedensten Zellen des Organismus sind wohl, je nach der Art ihrer Seitenketten und der von diesen bedingten Affinitäten im Stande, Immunkörper zu liefern.

Die globulicide und bactericide Immunitätsreaction beruht ebenso, wie die so nah verwandte antitoxische, auf einem chemischen Vorgang, dessen Verlauf auf Grund der Seitenkettentheorie am besten zu erklären ist.

V.

Beiträge zur Immunitätslehre.¹⁾

Von

Dr. Freiherrn **v. Dungern,**

Privatdocent an der Universität Freiburg i. Br.

II.

A. Receptoren²⁾ und Antikörperbildung.

Nach Ehrlich's Anschauung³⁾ entstehen die Antitoxine in denjenigen Organen, welche die Toxine entsprechend ihrem Gehalt an Receptoren gebunden haben. Gegen diese Theorie ist von Roux und Borrel⁴⁾ angeführt worden, dass Kaninchen nach intracerebraler Injection sehr kleiner Dosen von Tetanusgift an Tetanus zu Grunde gehen, im Gehirn also kein wirksames Antitoxin enthalten. Weigert⁵⁾ hat demgegenüber geltend gemacht, dass diese Erscheinung gerade zu Gunsten der Ehrlich'schen Theorie spricht. Da

1) Separatabdruck aus der Münchener med. Wochenschr. No. 28. 1900.

2) Unter Receptor verstehen Ehrlich und Morgenroth diejenige bindende Gruppe im Protoplasmamolekül, an welche eine fremde, neu eingeführte Gruppe angreift. s. S. 36.

3) Klinisches Jahrbuch 1897, Bd. VI oder Werthbemessung des Diphtherieheilserums. Jena, Fischer 1897.

4) Annales de l'Institut Pasteur 1898.

5) Ergebnisse der allgemeinen Pathologie etc. IV. Jahrgang über 1897.

das Antitoxin des Centralnervensystems, so lange es noch nicht in's Blut abgestossen ist, als Receptor functionirt, muss es das Tetanusgift gerade an die Nervenzellen verankern und ist daher gar nicht geeignet, dieselben vor der Wirkung der toxophoren Gruppe des Toxins zu schützen. Dass auch die immunisirten Thiere sich ebenso verhalten, beweist nur, dass bei denselben auch nach der Immunisirung noch Receptoren in den Ganglienzellen vorhanden sind. Die im Blut befindlichen Antitoxine wirken ja nach der Seitenkettentheorie nur dadurch, dass sie die in's Blut gelangten Toxine absättigen und so von den empfindlich gebliebenen receptorenhaltigen Organen ablenken. Die Beobachtungen von Roux und Borrel stehen daher mit den Anschauungen Ehrlich's in bestem Einklange.

Metschnikoff¹⁾ hat die Frage nach dem Ursprung der Antitoxine weiter verfolgt. Da ihm eine endgiltige Entscheidung derselben bei bacteriellen Giften nicht möglich schien, verwandte er ein specifisches Zellgift, das Spermotoxin, welches durch Behandlung von Meerschweinchen mit Kaninchenhoden und Nebenhoden dargestellt werden konnte. Die Wahl dieses Giftes bot den Vortheil, dass die Organe, gegen welche dasselbe seiner Entstehung nach specifisch gerichtet ist, ohne zu eingreifende Schädigung der Thiere entfernt werden können. Da nach der Einführung in den Organismus männlicher Kaninchen auch gegen das Spermotoxin wieder ein Antikörper gebildet wurde, so brauchte das gleiche Experiment nur an castrirten Kaninchen wiederholt zu werden, um die Frage zu entscheiden, ob das Antispermotoxin nur von den Geschlechtszellen oder auch von anderen Organen producirt werden kann.

1) Annales de l'Institut Pasteur 1900. No. 1.

Die Versuche ergaben, dass die Sera der Kaninchen, denen das von Meerschweinchen gelieferte Spermotoxin injicirt worden war, Kaninchenspermatozoën gegen die Wirkung des von Meerschweinchen producirten Spermotoxins genau ebenso schützen, wenn die behandelten männlichen Kaninchen castrirt waren, wie wenn sie ihre Generationsorgane besaßen.

Dieses Ergebniss steht nach Metschnikoff's Anschauung im Gegensatz zur Seitenkettentheorie, da nach seiner Meinung ein Antitoxin gebildet wird, ohne dass die entsprechenden Receptoren im Organismus vorhanden sind. Metschnikoff geht dabei von der Voraussetzung aus, dass das Spermotoxin vollkommen specifisch ist und ausschliesslich auf Spermatozoen einwirkt. Die haemolytische Action des Spermatozoen-Immunserums, die er beobachtete, glaubt er so erklären zu können, dass mit der Injection von Hoden und Nebenhoden auch rothe Blutkörper mit eingeführt werden, welche die Production eines vom Spermotoxin völlig unabhängigen Haemolysins bedingen. Eine Beziehung des Spermotoxins zu anderen Zellen will er dadurch ausschliessen, dass dieselben in dem Serum der mit Spermatozoen vorbehandelten Meerschweinchen keine stärkeren Veränderungen aufweisen wie in normalem Meerschweinchenserum.

Da' ich im Verlauf meiner Untersuchungen über Epithelimmunisirung Beobachtungen gemacht habe, die mit diesen Voraussetzungen von Metschnikoff im Widerspruch stehen, halte ich es für geboten, zur Klärung der ganzen Sachlage meinen Standpunkt auseinander zu setzen.

Das Flimmerepithel-Immunserum vermag, wie ich in meiner früheren Mittheilung ausgeführt habe¹⁾, neben seiner specifischen

1) Münch. med. Wochenschr. 1899. No. 38.

Wirkung auf Flimmerepithel auch die rothen Blutkörper der gleichen Thierart aufzulösen. Diese haemolytische Eigenschaft des Serums kann keineswegs, wie Metschnikoff meint, dadurch bedingt sein, dass zugleich mit den Epithelzellen auch Erythrocyten in den Organismus des Meerschweinchens¹⁾ eingeführt werden, die zur Bildung eines specifisch gegen diese rothen Blutkörper gerichteten Haemolysins Veranlassung geben. Die Möglichkeit ist schon durch die Versuchsanordnung ausgeschlossen. Die verwandten Tracheen wurden schon aus aseptischen Gründen auf's Sorgfältigste mit physiologischer NaCl-Lösung gereinigt, und so alle Spuren von oberflächlich anhaftendem Blut entfernt. Das Epithel selbst konnte keine Blutkörper enthalten, da es durch vorsichtiges Abschaben der oberflächlichen Schicht, die ja keine Blutgefässe enthält, gewonnen wurde, Versuchsfehler durch Beimengung von Blut kommen bei meinen Beobachtungen also nicht in Frage.

Eine so starke haemolytische Wirkung, wie sie beim Flimmerepithel-Immunserum hervortritt, wird ausserdem durch Injection geringer Blutmengen gar nicht ausgelöst. Dieselbe war bei meinen Versuchen hochgradiger als nach der Einführung von 2 cem Rinderblut.

Der sicherste Beweis für die Unabhängigkeit der blutlösenden Eigenschaft des Flimmerepithel-Immunserums von eingebrachten Blutkörpern ist aber dadurch erbracht, dass der haemolytische Immunkörper desselben grössere Affinität zum Flimmerepithel besitzt als der specifisch durch Injection vom Blut gewonnene.

Es unterliegt demnach keinem Zweifel, dass auch dem reinen Flimmerepithel-Immunserum eine haemolytische Wirkung zuge-

1) Ebenso wie bei den Meerschweinchen erhält man auch bei Kaninchen nach Injection des Trachealepithels von Rindern ein für Rinderblut haemolytisches Serum.

schrieben werden muss, und dass weiterhin das durch Epithelzellen erzeugte Haemolysin verschieden ist von dem durch Blutkörper hervorgerufenen.

Ganz ähnliche Beobachtungen machte Moxter¹⁾ am Spermatozoen-Immunserum. Moxter fand, dass das Serum der mit Hammelspermatozoen vorbehandelten Meerschweinchen die rothen Blutkörperchen des Hammels auflöst, und wies nach, dass der bei der Haemolyse in Betracht kommende Immunkörper durch Spermatozoen des Hammels vollständig gebunden wird.

Eine absolute Specificität, derart, dass der mit Flimmerepithelzellen gewonnene Immunkörper nur von Flimmerepithelzellen, der mit Spermatozoen erzeugte nur von Spermatozoen, der gegen rothe Blutkörper gerichtete Immunkörper nur von Erythrocyten gebunden wird, ohne dass irgend welche Beziehungen der Immunkörper auch zu anderen Zellen der gleichen Thierart vorhanden sind, besteht demnach nicht.

Diese Thatsache ist nach der Seitenkettentheorie auch sehr verständlich, da man ja nicht gut voraussetzen kann, dass sämtliche Seitenketten einer bestimmten Zellgruppe von allen Seitenketten der übrigen Zellen vollständig verschieden sind. Es ist vielmehr wahrscheinlicher, dass gewisse Gruppen, die allgemeinen Ernährungsfunktionen dienen, der Mehrzahl, wenn nicht allen Zellen des gleichen Thieres zukommen.

Sehen wir daher, dass nach der Injection von Flimmerepithelzellen ein haemolytischer Immunkörper im Serum auftritt, so können wir annehmen, dass unter den Immunität auslösenden Gruppen der Flimmerzellen einige vorhanden sind, welche mit solchen der rothen Blutkörper identisch oder wenigstens chemisch nahe verwandt sind.

1) Deutsche med. Wochenschr. 1900. No. 1.

Ist diese Anschauung richtig, so wird man erwarten müssen, dass auch umgekehrt der Immunkörper eines durch Behandlung mit Blut gewonnenen Immuserums von den Flimmerepithelzellen der gleichen Thierart gebunden wird.

Die Thatsachen entsprechen vollkommen dieser Voraussetzung. Epithelzellen aus der Trachea des Rindes sind nach meinen Versuchen befähigt, den durch spezifische Behandlung von Kaninchen mit Rinderblut gewonnenen Blut-Immunkörper partiell zu binden.

Die Affinität der Flimmerzellen zum Blut-Immunkörper ist jedoch, wie schon erwähnt, eine geringere als die zum haemolytischen Flimmerepithel-Immunkörper des Kaninchen-Immuserums¹⁾.

Es zeigt sich hierbei eine weitere, principiell wichtige Thatsache. Während die Flimmerzellen durch Flimmerepithel-Immunkörper bei genügendem Complementgehalt abgetödtet werden, ist eine Schädigung derselben bei der Bindung des activen Blut-Immunkörpers nicht nachzuweisen. Die Epithelzellen unterscheiden sich dadurch von den rothen Blutkörpern, die auch durch Antiepithelserum zerstört werden. Auf die Erklärung dieser Erscheinung, die auf eine Vielheit der mit Zellmaterial erzeugten Antikörper deutet, soll hier nicht näher eingegangen werden. Es genügt darauf hinzuweisen, dass es eine ganze Reihe von Substanzen giebt, die als Blutgifte bezeichnet werden, da sie gerade die rothen Blutscheiben angreifen, während sie die anderen Zellen viel weniger oder gar nicht beeinflussen.

Die Thatsache, dass der mit Complement versehene Rinderblut-Immunkörper von den Flimmerepithelzellen des Rindes ohne erkennbare Schädigung gebunden wird, beweist jedenfalls soviel, dass das Erscheinen der toxischen Wirkung keinen Maassstab da-

1) Ueber die Versuchsanordnung giebt die folgende Mittheilung über Kuhmilchimmunsirung Auskunft.

für abgeben kann, ob ein Toxin oder eine toxinhaltige Substanz von den Zellen verankert worden ist oder nicht. Das Sichtbarwerden von Vergiftungserscheinungen ist allerdings bei antitoxinbildenden Giften ein Beweis für die Bindung derselben. Ein Ausbleiben der toxischen Wirkung darf dagegen nicht ohne Weiteres auf Fehlen der Affinität zwischen Zelle und giftiger Substanz zurückgeführt werden.

Die Bildung eines Antikörpers wird nach der Seitenkettentheorie aber nur durch die Bindung der Immunität auslösenden haptophoren Gruppe durch die entsprechenden Seitenketten veranlasst und ist von der toxophoren Gruppe nicht direct abhängig.

Welche Zellen den Antikörper bilden können, hängt daher zunächst nur davon ab, ob sie für die betreffende haptophore Gruppe einen Receptor besitzen; eine starke toxische Wirkung der von der Zelle gebundenen Substanz ist zur Bildung des Antikörpers durchaus nicht nothwendig, vielfach sogar schädlich, wie dies von Knorr¹⁾ besonders betont wurde. Dieselbe wird, wie Ehrlich²⁾ durch seine Versuche mit Toxoiden gezeigt hat, durch einen von der haptophoren Gruppe durchaus verschiedenen Molecülcomplex, die toxophore Gruppe, ausgelöst, die zum Antitoxin in keiner Beziehung steht.

Gilt dieses Gesetz schon bei den eigentlichen Toxinen, so werden wir es noch mehr annehmen müssen, wo es sich um zusammengesetzte Körper, wie Haemolysin, Epitheliotoxin oder Spermotoxin handelt. Die toxophore Gruppe ist hier nur locker mit der haptophoren verbunden, sie ist nichts anderes, als das Complement, das nach meinen Untersuchungen³⁾ auch unabhängig von

1) Münch. med. Wochenschr. 1898, No. 11 u. 12.

2) Klin. Jahrb. 1897, Bd. VI, und Deutsch. med. Wochenchr. 1898, No. 38.

3) S. S. 64.

einem Immunkörper von allen möglichen Zellen gebunden wird und unter bestimmten Affinitätsbedingungen von dem Immunkörper getrennt werden kann.

Wir sehen also, dass die Voraussetzung Metschnikoff's, dass das Spermotoxin ausschliesslich zu den Spermatozoen Beziehung hätte, nicht richtig ist. Ich habe dem gegenüber den Nachweis erbracht, dass ein durch Epithelimmunisierung erzeugtes Toxin auch die rothen Blutkörper zerstört und zwar auf die gleiche Art, wie ein richtiges Haemolysin.

In der folgeuden kleinen Mittheilung kann ich noch über einen weiteren Fall berichten, bei dem die Mitwirkung von rothen Blutkörpern bei der Entstehung des haemolytischen Immunkörpers vollkommen ausgeschlossen ist. Schon durch diesen Nachweis ist aber die Voraussetzung, auf welcher sich Metschnikoff's Einwand gegen die Seitenkettentheorie gründete, als den Thatsachen widersprechend erwiesen worden. Die Erscheinung, dass auch bei castrirten Kaninchen ein Antispermotoxin gebildet wird, ist daher nach der Seitenkettentheorie leicht zu erklären, da Receptoren für den Immunkörper des Spermatozoen-Immunserums nicht nur in den Generationsorganen, sondern auch in anderen Zellen des Kaninchens vorhanden sind.

Berücksichtigen wir aber noch die Resultate der neuesten Forschungen, so verliert der Nachweis, dass nach der Behandlung mit Spermotoxin auch bei castrirten Thieren im Serum ein Körper auftritt, der die Spermotoxinwirkung aufhebt, jede Beweiskraft für den Ursprung eines specifischen Antispermotoxins.

Das von Metschnikoff verwandte active Spermotoxin ist ja kein einfaches Gift; es besteht genau wie ein Haemolysin aus dem specifischen Immunkörper, der durch die Immunisierung erzielt wird, und dem Complement, das sich in jedem Meerschweinchenserum vorfindet.

Es ist nun unabhängig von Ehrlich¹⁾ und Bordet²⁾ der Nachweis erbracht worden, dass die Complemente, in fremde Thierarten eingeführt, die Bildung von Anticomplementen hervorrufen, welche die Wirkung eines activen Immunkörpers durch Wegnahme des Complementes aufheben, ohne spezifische Affinität zu diesem Immunkörper zu besitzen.

Es ist daher möglich, dass die Wirkung des von Metschnikoff erzielten Antispermotoxins darauf beruht, dass das injicirte Meerschweinchenserum durch Vermittlung des in ihm enthaltenen Complementes (Alexin Bordet's) ein anticomplementäres Serum erzeugte, welches dann das vom Meerschweinchen stammende Complement des Spermotoxins unwirksam machte. Bordet hat ein dem Antispermotoxin analoges Antihaemolysin nach dieser Richtung hin geprüft und dabei gefunden, dass die Wirkung des Anticomplementes viel stärker hervortritt als die des Antiimmunkörpers. Die Bildung des Anticomplementes setzt das Vorhandensein von Spermatozoen nach der Seitenkettentheorie natürlich nicht voraus, da das Complement nach meinen Versuchen zu den verschiedensten Zellen des Organismus Affinität besitzen kann.

Die Theorie Ehrlich's, dass die Antitoxine von denjenigen Organen gebildet werden, welche chemische Verwandtschaft zu den Toxinen besitzen, ist demnach durch die Beobachtungen von Metschnikoff in keiner Weise erschüttert.

B. Milch-Immuserum.

Nachdem es feststand, dass man durch die Injection von Flimmerepithelien aus der Trachea von Rindern bei Meerschweinchen ein spezifisches Immuserum erhalten kann, lag es aus praktischen

1) Croonian Lecture, Royal Society London, März 1900.

2) Annales de l'Institut Pasteur, Mai 1900.

Gründen nahe, auch epitheliale Secretionsproducte zur Immunisirung zu verwenden.

Daneben musste es auch von hohem theoretischen Interesse sein, auf diese Weise feststellen zu können, ob die specifischen Eigenschaften der Zellen auch in ihren Secretionsproducten erhalten bleiben.

Ich habe daher Milch zur Immunisirung benutzt und zunächst Meerschweinchen und Kaninchen mit Kuhmilch vorbehandelt.

Das so gewonnene Kuhmilch-Immunserum vermag, soweit ich bisher beobachten konnte, Wimperzellen in der Bauchhöhle von Kaninchen abzutöden, wenn auch in geringerem Maasse als das specifisch zugehörige Flimmerepithel-Immunserum.

Eine genaue quantitative Untersuchung der chemischen Affinität der Flimmerzellen zu den verschiedenen Immunkörpern ist auf diese Weise jedoch schwierig, da man nicht immer über ganz frisches Wimperepithel verfügen kann.

Dagegen lassen sich die Affinitätsverhältnisse, wie ich schon in meiner früheren Mittheilung betont habe, leicht feststellen, wenn ein Immunserum, wie z. B. das Flimmerepithel-Immunserum, auch eine Wirkung auf rothe Blutkörper ausübt, und diese daher als Reagens benutzt werden kann.

Auch das Kuhmilch-Immunserum besitzt die Eigenschaft, Rinderblut nicht unerheblich aufzulösen.

Diese haemolytische Wirkung desselben ist genau wie die des Blut-Immunserums und die des Wimperepithel-Immunserums nicht durch stärkeren Complementgehalt, sondern durch die Anwesenheit eines specifischen Immunkörpers bedingt. Es war daher auch hier möglich, die Affinität dieses Immunkörpers zu den Flimmerepithelzellen einerseits, zu den rothen Blutkörpern andererseits mit der des specifisch gewonnenen Blut-Immunkörpers zu vergleichen.

Die beiden durch Injection von Kuhmilch und Rinderblut bei Kaninchen gewonnenen Immunsera wurden zu diesem Zwecke inactivirt und mit gleichen Mengen von normalem Kaninchenserum, das im Ueberschuss zugesetzt wurde und nur als Complementquelle diente, auf ihre rinderblutlösende Eigenschaft geprüft.

Das Kuhmilch-Immunsersum zeigte sich dabei meist so wirksam, dass 1 Theil des mit Complement gesättigten Immunsersums 20 Theile der üblichen 5proc. Rinderblut-Aufschwemmung vollständig aufzulösen vermochte.

Dem entsprechend wurde das viel stärker haemolytische Rinderblut-Immunsersum mit inactivirtem normalen Kaninchenserum oder auch mit physiologischer Na Cl-Lösung soweit verdünnt, dass die rinderblutlösende Wirkung beider Immunsera bei Complementüberschuss ganz gleich war.

Wenn die beiden Immunkörper auf diese Weise in Bezug auf ihre blutlösende Kraft ganz gleich eingestellt sind, können die chemischen Affinitäten derselben zu einer bestimmten Zellgruppe genau mit einander verglichen werden.

Es lässt sich dann leicht nachweisen, dass die beiden haemolytischen Immunkörper in Bezug auf ihre chemische Verwandtschaft zu anderen Zellen der gleichen Thierart verschieden sind.

Setzt man denselben die gleiche Menge Flimmerepithel zu, so findet man, wenn nach einiger Zeit centrifugirt wird, den Milch-Immunkörper vollkommen, den Blut-Immunkörper dagegen nur theilweise aus dem Serum herausgenommen. Durch Flimmerepithel wird der Milch-Immunkörper demnach stärker gebunden als der Blut-Immunkörper.

Der Blut-Immunkörper besitzt dagegen wieder grössere Affinität zu den Erythrocyten als der Milch-Immunkörper. Fügt man den beiden inactivirten Immunsersis nämlich gleich viel Rinderblut

zu und zwar soviel als dieselben bei genügendem Complement-zusatz nach längerer Einwirkung auflösen, so findet man nach einer bestimmten Zeit den Blut-Immunkörper vollständig an die rothen Blutkörper gebunden, während der Milch-Immunkörper noch theilweise im Serum nachzuweisen ist.

Prüft man diese Verhältnisse an verschiedenen Kuhmilch-Immunseris, so ergeben sich bemerkenswerthe Unterschiede. Meine Versuche wurden mit 4 verschiedenen Kuhmilch-Immunkörpern, die alle auf die gleiche Weise durch Injection von Kuhmilch bei Kaninchen gewonnen waren, angestellt. Drei derselben zeigten eine erheblich geringere Affinität zu den rothen Blutkörpern als die specifisch mit Blut erlangten Blut-Immunkörper. Der vierte wurde dagegen von den Erythrocyten ungefähr ebenso wie der Blut-Immunkörper gebunden. Auf der anderen Seite kamen auch wieder Fälle zur Beobachtung, wo das Serum der Kaninchen nach der Injection von Kuhmilch überhaupt nur ganz geringe haemolytische Action aufwies, die sich ausschliesslich auf die empfindlichsten Blutkörper des Blutes erstreckte.

Alle diese Unterschiede zeigten sich unabhängig von der Art des zu den Versuchen verwandten Rinderblutes; sie müssen auf Verschiedenheiten der Immunsera selbst zurückgeführt werden.

Wahrscheinlich handelt es sich dabei um Schwankungen in der Art der Receptoren, wie diese in so deutlicher Weise bei den Versuchen von Ehrlich- und Morgenroth über Isolysine hervorgetreten sind¹⁾.

Die hohe Affinität des haemolytischen Milch-Immunkörpers zum Trachealepithel war dagegen in allen untersuchten Fällen vorhanden und auch von der chemischen Verwandtschaft zwischen

1) S. S. 35.

Flimmerepithelien und specifisch zugehörigen Flimmerepithel-Immunkörper nicht wesentlich verschieden.

Wir erhalten also durch Vorbehandlung mit Kuhmilch ein haemolytisches Immunserum, das von dem Blut-Immunserum verschieden ist, von dem Flimmerepithel-Immunserum dagegen nicht sicher abgetrennt werden kann. Das Kuhmilch-Immunserum ist demnach durch die Affinitätsverhältnisse seines haemolytischen Immunkörpers als Epithel-Immunserum charakterisirt.

Es folgt daraus die interessante Thatsache, dass in der Milch dieselben specifischen Gruppen vorhanden sind, wie in den sie producirenden Epithelzellen. Es stimmt dieses Ergebniss auch sehr gut zu den histologischen Beobachtungen, nach denen das Protoplasma der Drüsenzellen selbst zur Milchproduction verwandt wird.

Nachdem es möglich war, durch Injection von Kuhmilch ein specifisches Epithel-Immunserum darzustellen, schien es mir angezeigt, zur eventuellen Bekämpfung des Carcinoms, speciell des Mammacarcinoms, auch mit Menschenmilch zu immunisiren. Die Behandlung von Hunden und Kaninchen mit Menschenmilch hat aber bisher kein dem Kuhmilch-Immunserum entsprechendes, für Menschenblut haemolytisches Immunserum ergeben.

VI.

Ueber Haemolysine.¹⁾

Vierte Mittheilung.

Von

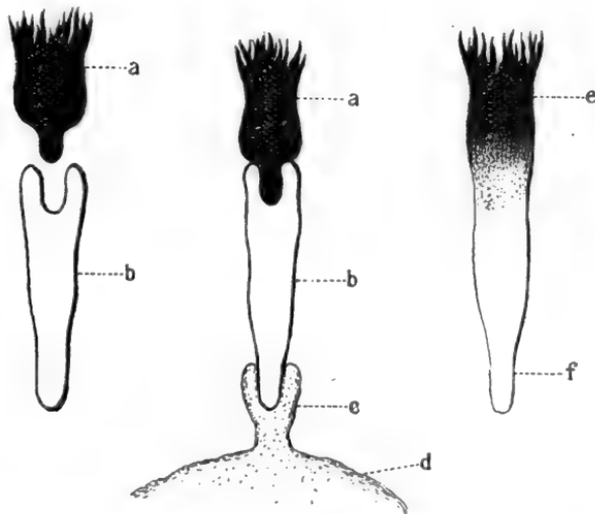
Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth**.

Das fortgesetzte eingehende Studium der natürlichen und der immunisatorisch durch Injection von rothen Blutkörperchen erzeugten Hämolysine führt zu der Vorstellung einer ausserordentlichen Mannigfaltigkeit der im Serum normal vorhandenen und willkürlich zu erzeugenden Substanzen dieser Art. Es darf jetzt vor allem als eine an zahlreichen Einzelfällen bewährte Thatsache angesehen werden, dass bei der Wirkung der künstlich hervorgerufenen Hämolysine stets zwei Substanzen in Action treten, 1. der specifische, durch die Immunisirung erzeugte Immunkörper, 2. eine im normalen Serum bereits enthaltene, meist thermolabile Substanz, unser Complement, das Alexin Buchner's und Bordet's. Wir haben gezeigt, dass die Erythrocyten den Immunkörper in specifischer Weise verankern, während sie das isolirte Complement als solches nicht an sich reissen. Die Thatsache der Bindung des Immun-

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1900. No. 31.

körpers durch die entsprechenden Erythrocyten ist von v. Dungern, Bordet und Buchner bestätigt worden. Aus einer Flüssigkeit, die gleichzeitig Immunkörper und Complement enthält, wird bei 0° nur der Immunkörper, bei höheren Temperaturen dagegen Immunkörper und Complement von den Blutkörperchen aufgenommen. Wir konnten diesen Vorgang nur dadurch erklären, dass wir dem Immunkörper zwei haptophore Gruppen zuschrieben, eine von grösserer Avidität, die zu einem Receptor des Blutkörperchens Verwandtschaft hat und bei 0° in Wirkung tritt und eine zweite von geringerer Avidität, die erst bei höheren Temperaturen mit einer entsprechenden Gruppe des Complements sich verbindet.

Man kann unsere Anschauungen am einfachsten durch folgendes grobe Schema (s. Figur) ausdrücken, das auch die engen Beziehungen, in denen die Lysine zu den eigentlichen Toxinen stehen, erkennen lässt.



a) Complement; b) Zwischenkörper (Immunkörper); c) Receptor; d) Theil einer Zelle; e) toxophore Gruppe des Toxins; f) haptophore Gruppe.

Wenn wir bedenken, dass die Toxine im engeren Sinne (Diphtherietoxin, Tetanustoxin etc.) durch zwei differente Gruppen, von denen die eine haptophor, die andere toxophor ist, charakterisirt werden und wir dies in einem Schema ausdrücken, so treten die Analogien eines Toxins und eines Haemolysins oder Bacteriolysins in scharfer Weise hervor. Es ist eben das active Haemolysin nichts anderes, als ein aus zwei Theilstücken bestehendes Toxin. Das eine Theilstück, der Immunkörper, entspricht der haptophoren Gruppe des Toxins, während das Complement die toxophore Gruppe repräsentirt¹⁾.

Gegenüber unseren Anschauungen nimmt Bordet an, dass der Immunkörper (Substance sensibilisatrice) in einer nicht näher charakterisirten Weise die Blutkörperchen sensibilisire, so dass sie gewissen im normalen Blutserum vorhandenen schädigenden Substanzen (Alexine) leichter unterliegen. Der Unterschied der beiden Auffassungen ist ein erheblicher und begründet sich insbesondere darin, dass nach unserer Anschauung das Complement (= Alexin Bordet's) zu dem Immunkörper eine directe, auf specifischer chemischer Verwandtschaft beruhende Beziehung hat, während dies nach Bordet ausgeschlossen ist. Da es sich hier um eine für das wissenschaftliche Verständniss der Haemolysine und Bacteriolysine und auch für die praktische Verwerthung der letzteren grundlegende Differenz handelt, werden wir dieselbe im Folgenden noch eingehender zu berücksichtigen haben.

1) Diese Analogie tritt auch beim Erwärmen hervor, indem sowohl die Toxine als auch die Haemolysine durch Verlust der toxophoren Gruppe einerseits, des dieser entsprechenden Complements andererseits, ihre specifische Wirkung verlieren. Dagegen sind die Ueberbleibsel, die noch die haptophore Gruppe enthalten, im Stande, specifische Antikörper im Organismus zu erzeugen. Es stellen also in diesem Sinne die Toxoide Analoga des Immunkörpers dar.

I. Ueber Alexine.

Buchner, der durch seine eingehenden Untersuchungen der bactericiden und globuliciden Eigenschaften der normalen Sera die wichtigste Grundlage auf diesem Gebiet geschaffen hat, nimmt an, dass im Serum bestimmte Schutzstoffe — Alexine — vorkommen, die ihre Wirkung in gleicher Weise gegen Bacterien, fremde Erythrocyten etc. ausüben. Diese Alexine, die wesentlich den Charakter proteolytischer Enzyme besitzen sollen¹⁾, sind ausserordentlich labiler Natur und verlieren ihre Wirksamkeit durch Erwärmen auf 55°. Auch Bordet scheint im normalen Serum Alexine im Sinne Buchner's anzunehmen.

Nach Buchner ist im Serum einer bestimmten Species das jeweilige Alexin als einheitliche Substanz vorhanden. Wir haben nun in unserer zweiten Mittheilung gezeigt, dass die Verhältnisse weit complicirter liegen, indem bei den untersuchten Haemolysinen normaler Sera die Wirkung durch den Zusammentritt zweier Componenten bedingt ist, die vollkommen den Componenten entsprechen, welche die immunisatorisch erzeugten Haemolysine constituiren. Es besteht also auch ein „Alexin“ aus einem wärmebeständigen Zwischenkörper und einem im Allgemeinen thermolabilen Complement²⁾. Der Zwischenkörper ist in jeder Beziehung das vollkommene Analogon des Immunkörpers und der einzige Unterschied zwischen beiden ist darin zu sehen, dass in dem einen Falle die betreffenden Seitenketten des Protoplasmas im Lauf der normalen Lebensvorgänge, im anderen Falle in Folge eines immunisatorischen Eingriffes zur Abstossung gelangen. Wir haben diese

1) S. Buchner, Münch. med. Wochenschr. 1900, No. 9

2) Auch für ein normales Bacteriolysin hat dies Moxter (Centralbl. f. Bact., Bd. 26) nachgewiesen.

Anschauungen seither in einer grossen Zahl von Einzelfällen beständigen können, aus denen wir nur einige wichtige Beispiele hervorheben wollen, welche vor allem die nächste Consequenz unserer Anschauung, die Vielheit der Haemolysine des normalen Serums, zu stützen geeignet sind.

Ziegenserum bringt die Blutkörperchen des Kaninchens sowohl als des Meerschweinchens zur Auflösung. Durch halbständiges Erwärmen des Ziegenserums auf 55° geht diese Eigenschaft verloren, indem die Complemente zerstört werden. Dagegen findet man häufig Pferdesera, die an und für sich die Erythrocyten des Kaninchens und des Meerschweinchens gar nicht lösen, aber im Stande sind, den inactiven Zwischenkörper des Ziegenserums durch ihren Complementgehalt zum vollständigen Haemolysin zu ergänzen. Nach Buchner's Vorstellungen soll es sich bei der Haemolyse um ein einziges Alexin handeln. Wir sind nun zunächst der Frage nähergetreten, ob denn die Zwischenkörper, die auf die rothen Blutkörperchen des Kaninchens und des Meerschweinchens einwirken, identisch sind. Zu diesem Zwecke wurde zunächst die Dosis inactiven Ziegenserums bestimmt, die nach der Reactivierung durch eine genügende Menge Pferdeserum eine bestimmte Menge Kaninchen- resp. Meerschweinchenblutkörperchen zur Auflösung brachte. Die Menge des hierzu nöthigen Inactivserums erwies sich bei den zum Versuch verwandten Sera für beide Blutarten als nahezu gleich. Es wurde nun auf Grund der so gewonnenen Daten die betreffende, in physiologischer Kochsalzlösung aufgeschwemmte Menge Kaninchenblut mit dem entsprechenden Quantum inactiven Ziegenserums versetzt und nach kurzem Verweilen bei Zimmertemperatur centrifugirt. Es ergab sich hierbei, dass die klare Flüssigkeit, wenn sie von neuem mit Kaninchenblutkörperchen und dem activirenden Pferdeserum versetzt

wurde, keine Spur von Lösungsfähigkeit mehr besass, dagegen lösten sich die durch das Centrifugiren gewonnenen rothen Blutkörperchen unter dem Einfluss des Pferdeserums vollkommen auf. In einer parallelen Versuchsreihe wurde die durch Centrifugiren gewonnene klare Flüssigkeit mit Meerschweinchenblut versetzt. Hier trat vollkommene Lösung auf.

Aus diesem Versuche geht hervor, dass Kaninchenblut einen der im Ziegenserum vorhandenen Zwischenkörper und zwar in quantitativer Weise absorbiert, während der auf das Meerschweinchenblut einwirkende Zwischenkörper von dem Kaninchenblut gar nicht fixiert wird. Es ist also durch das Verfahren der electiven Absorption mit Sicherheit festgestellt, dass im normalen Ziegenserum zwei Zwischenkörper, von denen der eine auf Kaninchenblut, der andere auf Meerschweinchenblut einwirkt, vorhanden sind.

Es trat nun gleich die weitere Frage auf, ob diese beiden Zwischenkörper ein einheitliches, gemeinschaftliches Complement besitzen oder ob jedem derselben ein besonderes spezifisches Complement entspricht. Erst nach langen Bemühungen gelang es uns, auch diese Frage experimentell zu entscheiden. Wir constatirten nämlich, dass bei der Filtration eines normalen Ziegenserums durch ein Pukallfilter die ersten Portionen des Filtrats (à 6—10 ccm) eine sehr erhebliche Differenz in der Lösungsfähigkeit dem Kaninchen- und dem Meerschweinchenblut gegenüber aufwiesen. Ein derartiger Versuch sei hier kurz wiedergegeben.

Filtrirt wurde ein Ziegenserum, von dem vor der Filtration 0,15 ccm 2 ccm einer 5proc. Aufschwemmung von Meerschweinchenblut und 0,2 ccm dieselbe Menge Kaninchenblut zur vollständigen Auflösung brachten. Das Filtrat zeigte genau dieselbe Lösungskraft für Meerschweinchenblut, während das Lösungsvermögen für Kaninchenblut nahezu vollkommen fehlte, indem 0,8 ccm nur spur-

weise, 0,25 ccm überhaupt keine Lösung zu Stande brachten. Die Ursache dieses Wirkungsverlustes konnte nur darauf beruhen, dass entweder der auf Kaninchenblut wirkende Zwischenkörper oder das Complement oder auch beide im Filter durch Adsorption zurückgehalten wurden. Da jedoch Zusatz des complementhaltigen Pferdeserums die Wirkung des Filtrats auf Kaninchenblut wieder herstellte, während Zusatz von Zwischenkörper wirkungslos blieb, so folgt, dass bei der Filtration nur das Complement zurückgehalten sein kann. Wir kommen also aus der Thatsache, dass man einem Serum das Complement für Kaninchenblut fast vollständig entziehen kann, bei Erhaltung des auf Meerschweinchenblut wirkenden Complements, zu dem Schluss, dass den differenten Zwischenkörpern auch zwei verschiedene Complementary entsprechen. Es sind demnach bei dem hier untersuchten Fall mindestens vier verschiedene Substanzen in Action und zwar zwei differente Immunkörper und zwei dazu gehörige Complementary, von denen je ein Paar auf Meerschweinchenblut, ein Paar auf Kaninchenblut einwirkt, während nach Buchner nur eine einzige Substanz, das Alexin des Ziegenserums, in Frage kommen sollte. Weitere Details dieser Versuche werden demnächst an anderer Stelle publicirt werden. Jetzt sei nur erwähnt, dass auch in dem zur Reactivirung benutzten Pferdeserum der Nachweis zweier Complementary auf doppelte Weise, durch Filtration und durch Anticomplementbildung zu führen war.

Dass aber noch eine viel erheblichere Mannigfaltigkeit der normalen Hämolytine des Serums vorkommen kann, beweist folgende Beobachtung. In der zweiten Mittheilung haben wir ausführlich einen Bindungsversuch beschrieben, bei welchem ein normaler Zwischenkörper des Hundeserums an Meerschweinchenblut gebunden und dann durch Meerschweinchenserum als Comple-

ment reactivirt wurde. Es wurde bei diesem Versuch durch eine bestimmte Menge Meerschweinchenblutkörperchen der Zwischenkörper von 0,2 ccm Hundeserum gebunden. Es ist dies genau die Menge Serums, die im activen Zustand gerade zur Lösung dieser Blutmenge ausreichte. Als wir nun diesen Versuch wiederholten, jedoch Pferdeserum als Complement benutzten, war es unmöglich, die im activen Serum zur Lösung gerade ausreichende Dosis des Zwischenkörpers (0,2 ccm) durch Pferdeserum überhaupt zu reactiviren. Durch systematische Versuche, in denen wir Multippla der vorher angewandten Menge des Zwischenkörpers verwandten, liess sich feststellen, dass erst die sechsfache Menge (1,2 ccm Inactivserum) durch Pferdeserum zu reactiviren war. Es war also in der zuerst angewandten Menge inactiven Hundeserums, die gerade soviel Zwischenkörper enthielt, als durch das Complement des Meerschweinchenserums bis zur vollständigen Lösung reactivirt wurde, nur der 6. Theil der bei Anwendung von Complement aus Pferdeserum nothwendigen Menge des Zwischenkörpers vorhanden. Hieraus muss aber geschlossen werden, dass die gesammte Menge von Zwischenkörper, die im Hundeserum vorhanden und von specifischer Verwandtschaft zu den Meerschweinchenblutkörperchen ist, nicht einheitlicher Natur sein kann. In unserem Falle ist nur $\frac{1}{6}$ des vorhandenen auf Meerschweinchenblut einwirkenden Zwischenkörpers durch Pferdeserum reactivirbar, während sicher $\frac{5}{6}$ durch das Complement des Meerschweinchenserums reactivirt werden können. Es sind also in dem Ziegenserum sogar gegenüber derselben Art von Blutkörperchen zwei verschiedene Zwischenkörper vorhanden, die sich durch die Verschiedenheit der Reactivirung sicher trennen lassen.

Dass die Complemente eines bestimmten Serums nicht einheitlicher Natur sein müssen, dafür haben wir übrigens schon in der

zweiten Mittheilung durch den Nachweis eines thermostabilen Complements neben den thermolabilen Complementen des Ziegenserums einen sicheren Beweis erbracht. Wir zeigten damals, dass im Serum zweier mit Hammelblutkörperchen vorbehandelter Böcke und auch im Serum einer Anzahl normaler Ziegen ein Complement vorhanden ist, welches im Gegensatz zu den anderen Complementen desselben Serums (für Kaninchen- und Meerschweinchenblut) durch Erwärmen auf 56° nicht zerstört wird. — Buchner kann sich von seinen Anschauungen so wenig emancipiren, dass er unsere Beobachtungen durch einen groben Versuchsfehler erklären zu müssen glaubt. Buchner supponirt nämlich, dass das von uns unbeachtete Hammelserum, das sich noch in der 5proc. Aufschwemmung von Hammelblutkörperchen befindet, das inactivirte Serum reactivirt und so ein resistentes Complement vorgetäuscht habe. Diese Fehlerquelle ist uns ganz bekannt gewesen und wir haben bereits in der ersten Mittheilung ausdrücklich hervorgehoben, dass die geringen Mengen Hammelserum der Blutaufschwemmung keinerlei Störung bedingen. Wie wäre es übrigens zu erklären, dass diese Störung bei gleicher Versuchsanordnung nur beim Serum bestimmter Thiere eintrat, bei anderen ausblieb und vor Allem, dass die Digestion des Serums mit Salzsäure, welche den Immunkörper nicht schädigte, jede Lösung verhinderte?

Wir werden also nach dem Gesagten anzunehmen haben, dass im Allgemeinen jedes Serum, welches auf verschiedene Blutarten haemolytisch wirkt, eine entsprechende Vielzahl von Zwischenkörpern besitzt, denen wiederum differente Complemente angepasst sein können. Dass eine Pluralität von Complementen im normalen Blutserum besteht, müssen wir gegenüber der unitarischen Anschauung Buchner's und Bordet's als sicheres Ergebniss des Experiments aufrecht erhalten. Wenn man nun bedenkt, dass im

normalen Blutserum ausser den Haemolysinen noch eine Reihe anderer activer Stoffe, wie Haemagglutinine, Bacterioagglutinine, Antifermente, Fermente, Cytotoxine vorkommen, wenn man ferner in Betracht zieht, dass einem normalen Serum, welches mehrere Bacterienarten agglutinirt, durch Behandlung mit einer dieser Bacterienspecies das entsprechende Agglutinin isolirt entzogen werden kann (Bordet) und dass dasselbe für die Haemagglutinine gilt (Malkoff), so wird die von uns behauptete Pluralität der haemolytischen Substanzen nicht das mindeste Auffällige mehr haben. Wir werden unwillkürlich zu der Vorstellung gedrängt, dass unter den normalen Ernährungsverhältnissen der Zelle stets eine grosse Menge einfacher oder complexer Seitenketten abgestossen werden, die dann, sei es isolirt, sei es zusammen mit gleichfalls abgestossenen Complementen, specifische Wirkungen ausüben. Es ist daher das normale Serum von einer ausserordentlich grossen Menge derartiger Substanzen, die allgemein als Haptine bezeichnet werden, erfüllt.

Wenn nun Buchner gegenüber den von uns vertretenen Anschauungen glaubt, dass die Annahme der verschiedenen Substanzen gegen die Oekonomie des Denkens verstösst, so müssen wir dem gegenüber betonen, dass unsere Folgerungen nicht das Ergebniss von Speculationen sind, sondern einfach die unabweisbare Consequenz aus Beobachtungen, die eben mit der Voraussetzung eines einheitlichen Alexins nicht verträglich sind. Es wird nun auch verständlich sein, warum wir den von Buchner gewählten Namen Alexin vollkommen fallen lassen. Wir haben bei unseren Untersuchungen in allen den Fällen, die wir genauer analysirt haben, nie einen einheitlichen Körper, das Alexin Buchner's, vorgefunden, sondern stets das complexe, aus Zwischenkörper und Complement bestehende Haemolysin, das in seinen Eigenschaften, wie schon betont, vollkommen den immunisatorisch erzeugten Haemolysinen

entspricht. Wir werden daher auch annehmen müssen, dass die normalen Haemolysine auch in ihrer Entstehungsweise vollkommen den künstlichen entsprechen.

Für die letzteren hat schon v. Dungern durch den Nachweis einer grossen Disproportionalität zwischen Immunkörper und Complement erwiesen, dass diese beiden Substanzen vollständig unabhängig von einander producirt werden und daher wohl in verschiedenen Zellgebieten ihren Ursprung finden. v. Dungern zeigte, dass bei der sehr erheblichen Neubildung von Immunkörpern nach Behandlung von Kaninchen mit Rinderblutkörperchen, das entsprechende Complement nicht die mindeste Verstärkung erfuhr. Wir selbst haben in der Reihe der normalen Haemolysine vielfach eine analoge Unabhängigkeit beider Componenten gefunden, wie demnächst von einem von uns genauer beschrieben werden soll. Nur eine interessante Thatsache in dieser Richtung wollen wir hier anführen.

Vergiftet man Kaninchen mit einer Dosis Phosphor, der sie in 3 Tagen erliegen, und gewinnt man das Serum am zweiten Tag, so findet man, dass das Serum seine vorher bestehende Lösungskraft für Meerschweinchenblut verloren hat. Das unwirksam gewordene Serum wird durch Zufügung von genügenden Mengen Meerschweinchenserum reactivirt. Es verhält sich also wie ein durch Erwärmen auf 55° inactivirtes Serum, d. h. es ist seines Complements beraubt. Es ist wahrscheinlich, dass unter dem Einfluss der Phosphorvergiftung die Zellgebiete, welche das betreffende Complement geliefert haben, besonders gelitten haben.

II. Ueber Anticomplemente.

Nach den schon des Näheren erörterten Anschauungen nehmen wir an, dass die haemolytische Wirkung dadurch zu Stande kommt,

dass sich Zwischenkörper (Immunkörper) und Complement zu dem complexen Haemolysin vereinigen. Wir können diese Verhältnisse nur vom stereochemischen Standpunkt aus verstehen und müssen daher annehmen, dass das Complement eine haptophore Gruppe besitzt, die im Zwischenkörper eine genau auf sie passende Receptorgruppe vorfindet. Durch diese Auffassung erhalten aber die Beziehungen zwischen Zwischenkörper und Complement den Charakter strenger Specificität, treten Zwischenkörper und Complement in das Verhältniss streng spezifischer Verwandtschaft. Die Vorstellung von Bordet, dass der Immunkörper nur die rothen Blutkörperchen sensibilisire und dass unter dem Einfluss dieser Sensibilisation die Alexine, die sonst in das rothe Blutkörperchen nicht eintreten können, jetzt Zugang zu demselben finden, haben wir schon in unserer zweiten Mittheilung auf Grund von Bindungsversuchen bekämpft. Der Vergleich, dass die „Substance sensibilisatrice“ gleichsam den Weg für die Alexine bahne, entspricht einer grob mechanischen Anschauung, die chemisch und biologisch kaum verständlich ist. Wollte man die Bordet'sche Anschauung wirklich mit der chemischen Auffassung der Dinge verträglich machen, so müsste man annehmen, dass das Wesen der Sensibilisirung darin besteht, dass in dem Protoplasma der rothen Blutkörperchen unter dem Einfluss des Sensibilisators eine ganze Reihe von Gruppen neu auftaucht, die verschiedene Complemente zu binden vermögen. Eine solche Annahme entbehrt aber jeder Wahrscheinlichkeit. Bordet¹⁾ gelangt selbst zu einem unlösbaren Widerspruch, indem er einerseits eine directe Wirkung der Complemente auf die rothen Blutkörperchen annimmt, andererseits aber gezwungen ist, zuzugeben, dass zwischen Zwischenkörper und Comple-

1) Bordet, Annal. de l'Inst. Pasteur. Mai 1900.

ment gewisse Beziehungen (certains rapports convenables) bestehen. Es dürfte schwer halten, diese Beziehungen in eine chemisch begreifbare Vorstellung zu bringen.

Gestützt auf die Vorstellungen der streng spezifischen Beziehungen, wie sie aus unserer Theorie hervorgehen, gewinnt das Studium der die Complemente betreffenden Fragen eine besonders hohe practische Bedeutung. Schon Dönitz¹⁾ hat darauf aufmerksam gemacht, dass es für die Therapie der Infectionskrankheiten von grösster Bedeutung wäre, ergiebige Fundstätten für Complement aufzufinden. Dann hat weiterhin v. Dungern²⁾ darauf hingewiesen, dass Körperzellen gewisse Complemente zu binden vermögen und daher ein vollständiges Bacteriolysin, das von einer gewissen Thierspecies gewonnen ist, in einem anderen Organismus sein Complement vollkommen verlieren und wirkungslos werden kann.

In der Croonian Lecture (22. März 1900) hat Ehrlich darauf hingewiesen, dass die Bacterio- und Haemolysine (Zwischenkörper-Complement) drei haptophore Gruppen besitzen, von denen zwei am Zwischenkörper, eine am Complement sich befindet. Für jede dieser drei Gruppen ist nun eine entsprechende Gegengruppe denkbar, die die betreffende haptophore Gruppe an sich reisst und dadurch die Wirkung des Lysins aufhebt. Es sind also gegen ein Lysin drei Antikörper möglich, von denen die Wirkung eines jeden einzelnen für sich genügt, das Lysin ausser Action zu setzen. Ehrlich hob damals schon hervor, dass unter diesen drei möglichen Antikörpern eine besonders bedeutungsvolle Rolle demjenigen zukommt, welcher in die haptophore Gruppe des Complements eintritt und so verhindert, dass dieses sich mit dem Zwischenkörper

1) Dönitz, Klin. Jahrb. Bd. 7. 1899.

2) S. S. 56.

(Immunkörper) vereinigt. Ehrlich theilte auch damals mit, dass die experimentelle Darstellung solcher Anticomplemente auf immunisatorischem Wege ihm in Gemeinschaft mit Morgenroth gelungen sei¹⁾.

Unsere Beobachtungen in dieser Richtung bezogen sich zunächst auf das Serum einer Ziege, die lange Zeit mit Injectionen grosser Mengen von Pferdeserum behandelt worden war. Das Pferdeserum ist deshalb zur Behandlung der Ziege gewählt worden, weil wir in ausgedehnten Untersuchungsreihen festgestellt hatten, dass das Pferdeserum eine besonders reiche Quelle der verschiedensten Complemente darstellt und damit die Aussicht bestand, dass man so eine besondere Fülle von Anticomplementen würde erzielen können. Diese Erwartung hat sich vollkommen erfüllt. Wir haben eine grosse Zahl von Zwischenkörpern verschiedenen Ursprungs kennen gelernt, die durch die im Pferdeserum enthaltenen Complemente verschiedenen Blutarten gegenüber reactivirt werden. Wir erwähnen als Beispiel nur die Combinationen: Kaninchenblut und Ziegenserum inactiv; Kaninchenblut-Hundeserum inactiv; Meer-schweinchenblut-Ziegenserum inactiv; Hammelblut-Hundeserum inactiv; Hammelblut und Serum von mit Hammelblut behandelten Ziegen inactiv. In allen diesen Fällen haben wir nun feststellen können, dass die reactivirende Wirkung des Pferdeserums durch geringe Mengen des (vorher inactivirten) anticomplementären Serums vollkommen aufgehoben werden kann. Eine genauere Analyse dieser Einwirkung wurde in einem Fall vorgenommen.

Es handelte sich hier um Kaninchenblut und den auf dasselbe einwirkenden, im normalen Ziegenserum vorhandenen Zwischen-

1) Inzwischen ist auch Bordet (l. c.) unabhängig zu der immunisatorischen Erzeugung von Anticomplementen gelangt.

körper, der durch Erwärmen des Serums auf 56° erhalten wurde. Es wurden zunächst Kaninchenerythrocyten mit beliebig grossen Mengen dieses Zwischenkörpers behandelt und dann der Ueberschuss desselben durch Centrifugiren und Abgiessen der Flüssigkeit entfernt. Die mit dem Zwischenkörper beladenen Erythrocyten wurden darauf mit grossen Mengen des inactiven Anticomplementserums digerirt und dieses dann durch abermaliges Centrifugiren entfernt. Das erhaltene Blutkörperchensediment löste sich bei Zusatz von Pferdeserum vollständig auf. Zu demselben Resultat gelangte man, wenn man den Versuch in der Weise anstellte, dass man die eben geschilderten Procedures nicht in zwei Acten, sondern in einem Act vornahm, indem man das den Zwischenkörper liefernde Ziegenserum und das anticomplementäre Serum vor dem Zufügen der Blutkörperchen mischte.

Es geht aus diesen beiden Versuchen hervor, dass der Antikörper weder zu den Blutkörperchen selbst, noch zu dem Zwischenkörper irgendwelche Beziehungen hat. Der Zwischenkörper wird auch bei Gegenwart des Antikörpers in normaler Weise einerseits von den Erythrocyten verankert, andererseits in seinem Receptionsvermögen gegenüber dem Complement nicht beeinträchtigt. Es hat also der Antikörper zu keiner der beiden haptophoren Gruppen des Zwischenkörpers Beziehungen und kann also nur durch Beeinflussung des Complements wirken.

Nun besitzt ja auch das Complement nach unserer Anschauung zwei Gruppen, eine haptophore Gruppe und eine zweite, die wir, um die Analogie mit den Enzymen und den Toxinen auszudrücken, als zymotoxische Gruppe bezeichnen wollen. Es galt nun noch zu entscheiden, in welche dieser beiden Gruppen des Complements das Anticomplement eingreift. In beiden Fällen müsste, nur nach einem verschiedenen Mechanismus, die Wirkung aufge-

hoben werden, in dem einen Fall durch Verhinderung des Zusammentritts von Complement und Zwischenkörper, in dem anderen Fall durch Aufhebung der zymotoxischen Wirkung.

Wenn wir annehmen, dass das Anticomplement sich mit der zymotoxischen Gruppe verbindet, so bleibt die haptophore Gruppe des Complements frei und muss sich deshalb noch mit der entsprechenden Gruppe des Zwischenkörpers verbinden können. Es wäre also in diesem Fall zu erwarten, dass die haptophore Gruppe noch an den Zwischenkörper herantrete und dessen bindende Gruppe gegen den weiteren Herantritt von Complement verstopft. Greift dagegen das Anticomplement in den haptophoren Complex des Complements ein, so muss der Zwischenkörper frei und damit reactivierungsfähig bleiben. Die Entscheidung dieser Frage ist experimentell sehr leicht. Es wurden die mit dem Zwischenkörper beladenen Erythrocyten der Einwirkung eines bis zur vollständigen Wirkungslosigkeit neutralisirten Gemisches von Complement und Anticomplement unterworfen, dann centrifugirt und constatirt, dass die Blutkörperchen durch Zusatz von neuem Complement glatt gelöst wurden. In gleicher Weise tritt auch Lösung der Blutkörperchen ein, wenn man dem bilancirten Gemisch von Complement und Anticomplement eine geringe Menge überschüssigen Complements zuführt. Es sprechen diese Versuche mit Evidenz dafür, dass das Anticomplement dadurch wirkt, dass es in die haptophore Gruppe des Complements eingreift und dieselbe ablenkt.

Wir haben uns weiterhin überzeugt, dass man nicht nur mit Pferdeserum, sondern auch mit anderen Sera Anticomplemente erzielen kann, so mit dem Serum von Ziegen, Hunden, Rindern, Kaninchen und Meerschweinchen, indem man das Serum Thieren fremder Species injicirt. Auch bei diesen Versuchen spielt die Wahl

der zur Immunisirung verwandten Species eine grosse Rolle. So liefert z. B. das Kaninchen bei Behandlung mit Ziegen Serum ausserordentlich leicht ein Anticomplement, während wir ein solches bei in gleicher Weise vorbehandelten Hunden für die von uns untersuchten zwei Fälle nicht constatiren konnten. Soweit wir dies untersuchen konnten, erstreckt sich der Schutz des Anticomplements auf alle Blutkörperchenarten, auf welche das zur Immunisirung benutzte Serum einwirkte. Da nun in den betreffenden Sera bei der Lysinwirkung eine Mehrzahl von Complementen in Betracht kommt, so ergibt sich, dass das anticomplementäre Serum eine ganze Reihe von Anticomplementen enthalten muss, die den verschiedenen Complementen entsprechen, welche in dem zur Immunisirung benutzten Serum vorhanden sind. Auf diese Polyvalenz des anticomplementären Serums dürfte wohl auch die Erscheinung zurückzuführen sein, dass gewisse Antisera, die mit einem bestimmten Blutserum erzielt sind, auch die schädigende Wirkung mancher anderen Serumarten aufzuheben im Stande sind. Es deuten diese Thatsachen darauf hin, dass der wechselseitige Schutz darauf beruht, dass den beiden Sera eine gewisse Zahl von Complementen gemeinsam ist. Es scheint sogar vorzukommen, dass gewisse Thierspecies in der Mehrzahl ihrer Complemente übereinstimmen. Dies ist besonders wahrscheinlich bei Ziege und Hammel. Es tritt dies darin hervor, dass die reactivirende Wirkung des Ziegen Serums in allen von uns beobachteten Fällen durch Hammel Serum vollkommen ersetzt werden kann und umgekehrt. Noch beweisender ist aber dafür, dass weder die Injection von Ziegen Serum beim Hammel noch die von Hammel Serum bei der Ziege Anticomplemente entstehen lässt. Alle Erfahrungen deuten darauf hin, dass die Complemente, welche normal im Serum einer Thierart sich vorfinden, nicht befähigt sind, in diesem eigenen Thierkörper Anti-

complente zu bilden. Es dürfte dies wohl darauf zurückzuführen sein, dass, wie dies unsere früher beschriebenen Bindungsversuche beweisen, die Verwandtschaft zwischen Complement und complementophiler Gruppe eine ausserordentlich geringe ist und dass daher eine der Voraussetzungen der Abstossung, nämlich eine dauernde und feste Verbindung mit dem Receptor, in diesem Falle nicht erfüllt ist.

Wir sind uns bewusst, dass wir hier nur einige Principien, die auf diesem so ausgedehnten Gebiet in Betracht kommen, darlegen konnten. Gerade der von uns erbrachte Nachweis der Vielheit der Zwischenkörper, Complemente und Anticomplemente stellt der eingehenden Analyse ausserordentliche Schwierigkeiten entgegen, die bis jetzt nur in einigen günstig gelegenen Einzelfällen überwunden werden konnten.

III. Widerlegung eines Einwandes Bordet's.

In seiner jüngsten Arbeit (l. c.) hat Bordet folgendes interessante Experiment beschrieben, welches beweisen soll, dass unsere Anschauungen über den Mechanismus der Hämolyse nicht zu Recht bestehen. Bordet benutzte als Hämolysin das Serum von Meerschweinchen, welche mit Kaninchenblut vorbehandelt waren, und welches daher Kaninchenblut in starkem Maasse auflöste. Wird dieses Hämolysin durch Erwärmen inactivirt, so gelingt es, sowohl durch normales Meerschweinchenserum, als auch durch normales Kaninchen Serum, die hämolytische Wirkung wieder herzustellen. Es sind also in den beiden normalen Sera Complemente (Alexine) vorhanden, die die Reactivirung ermöglichen. Bordet hat sich nun zunächst die Frage vorgelegt, ob das „Alexin“ des Kaninchen- und des Meerschweinchensersums identisch sei. Er stellte sich durch Behandlung von Kaninchen mit dem Serum der immunisirten Meer-

schweinechen ein Antiserum her, welches in geringem Mengen einen Antiimmunkörper, im Wesentlichen aber Anticomplement enthielt. Er stellte fest, dass dies „Antialexin“ nur eine Wirkung gegen das „Alexin“ des Meerschweinchenserums ausübte, aber vollkommen versagte gegenüber dem Alexin besonders des Kaninchens und anderer Thiere, dagegen war eine gewisse Wirkung gegen das Complement des Taubenserums vorhanden, so dass eine absolute Specificität nicht bestand. Bordet schliesst hieraus, dass seine Theorie der Sensibilisierung richtig sein muss, dass auf das sensibilisirte Blutkörperchen die verschiedensten, von differenten Thierspecies stammenden Alexine unmittelbar schädigend einwirken. Gegen jedes dieser Alexine existirt ein Antialexin, welches die sensibilisirten Blutkörperchen gerade gegen dieses Alexin schützt.

Es ist nicht zu leugnen, dass auf den ersten Blick dieser Versuch sehr für die Theorie Bordet's zu sprechen scheint. Nimmt man an, was Bordet als selbstverständlich voraussetzt, dass in dem von ihm erzeugten Immunserum ein einziger Immunkörper in Action tritt, so muss, da derselbe sowohl durch Kaninchen-, wie durch Meerschweinehenserum reactivirt wird, das in diesen beiden Serumarten enthaltene Complement im Sinne unserer Anschauungen dieselbe haptophore Gruppe besitzen. In diesem Falle müsste aber dasselbe Anticomplement gegen beide Complemente schützend wirken, was aber nicht der Fall ist.

Wir haben nun den Fall Bordet's einer genauen Nachuntersuchung unterworfen und dabei constatiren können, dass bei einer erschöpfenden zahlenmässigen Analyse der Versuch in einem ganz anderen Lichte erscheint. Durch Behandlung von Meerschweinechen mit Kaninchenblut wurde ein haemolytisches Serum erzielt. Eine vorläufige Untersuchung zeigte zunächst, dass das

inactivirte Serum in grösserer Menge sowohl durch normales Meerschweinchen- als Kaninchenserum reactivirt wurde. Es zeigte sich ferner, dass das Anticomplement, welches von anderen Kaninchen durch Behandlung mit normalem Meerschweinchenserum¹⁾ erzielt worden war, in inactivem Zustand die Reactivirung durch Meerschweinchenserum vollständig aufhob, während es andererseits, als actives Serum verwandt, selbst den inactiven Immunkörper reactivirte. Wir gingen nun weiter zu einer genauen zahlenmässigen Untersuchung des Falles über und constatirten zunächst, dass die einfache lösende Dosis des Serums für 0,5 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung von Kaninchenblut 0,075 ccm betrug. Wir machten nun den von v. Dungern (l. c.) angegebenen Versuch der Verstärkung, indem wir dem nativen Immunserum normales Meerschweinchenserum zufügten in einer so kleinen Menge, dass das normale Meerschweinchenserum an und für sich nicht mehr löste. Wir constatirten dann, dass die vollkommen lösende Dosis des Immunserums auf 0,025 ccm erniedrigt wurde. Es war hiermit bewiesen, dass ähnlich wie in dem Falle von v. Dungern bei der Immunisirung ein grosser Ueberschuss von freiem Immunkörper vorhanden war, der durch das normale Complement auch nicht annähernd gesättigt werden konnte. Wir mussten nun erwarten, dass die gleiche Erhöhung der Wirksamkeit auch durch Zufügung vom Kaninchenserum erzielt werde, fanden jedoch, dass Kaninchenserum auch in grossen Mengen keine Spur Verstärkung erzeugt.

Diese Abweichung ist im Sinne der Bordet'schen Anschauung gar nicht verständlich und veranlasste uns, den Fall in der

1) Wir wählten im Gegensatz zu Bordet zur Immunisirung normales Meerschweinchenserum, um die störende Interferenz eines Immunkörpers auszuschalten.

Weise weiter zu verfolgen, dass wir das Immuneserum inactivirten und bestimmten, welche Minimalmenge des inactiven Serums ausreichte, um einerseits bei Anwesenheit von normalem Kaninchen-serum, andererseits bei Anwesenheit von Meerschweinchenserum die complete Lösung herbeizuführen. Wir fanden nun, dass man zu der angegebenen Menge von Kaninchenblut 0,25 ccm des inactiven Immuneserums zufügen muss, damit durch Kaninchen-complement vollkommene Lösung eintrat, dagegen nur 0,025 ccm, um vollständige Lösung durch Meerschweinchecomplement zu erzielen.

Dieses Resultat ist aber mit der Anschauung Bordet's, dass hier eine einfache Sensibilisirung vorliegt, nicht vereinbar. Nach Bordet's Auffassung müsste man erwarten, dass ein Blutkörperchen, welches durch die Anwesenheit des Immunkörpers sensibilisirt ist, gleichmässig der Wirkung der verschiedenen Alexine unterliegt. Es müsste aber in beiden Fällen die gleiche Menge Immunkörper ausreichen, um die Blutkörperchen gegen die Alexine (Complemente) empfindlich zu machen. Thatsächlich braucht man aber in dem einen Fall zehnmal so viel, als in dem anderen. Wollte man aber an der Vorstellung Bordet's festhalten, dass hier nur ein einziger Immunkörper in Betracht kommt, so könnte man dieses Resultat höchstens so erklären, dass eine zehnfach so starke Sensibilisirung mit demselben Immunkörper nöthig ist, um das Blutkörperchen auch gegenüber dem Alexin des Kaninchen-serums empfindlich zu machen.

Wäre aber diese gewiss sehr complicirte Annahme richtig, so müsste zum mindesten das gefundene Verhältniss 1:10 eine constante Grösse darstellen. Aus Mangel an Thiermaterial konnten wir diese Frage der Constanz des Verhältnisses an dem von Bordet gewählten Beispiel nicht eingehend prüfen, jedoch hatten

wir Gelegenheit, bei einer anderen analogen Versuchsreihe, zu der wir genügend Material hatten, dieser Frage nachzugehen.

Es handelte sich hier um eine Ziege, die mit Hammelblut behandelt war und deren Serum daher Hammelblutkörperchen auflöste. Das inactivirte Serum dieser Ziege wurde durch zwei Complemente, des normalen Ziegenserums und des Pferdeserums, reactivirt. Das Anticomplement, welches durch Behandlung einer Ziege mit Pferdeserum gewonnen war, hob schon in sehr geringen Mengen die Wirkung des Pferdecomplements auf, beeinflusste dagegen das Complement des Ziegenserums in einer ganz geringfügigen, praktisch zu vernachlässigenden Weise. Es sind also die Bedingungen dieses Falles genau dieselben, wie in dem von Bordet beschriebenen.

Im Anfang der Beobachtung zeigte sich, dass 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung von Hammelblut bei Anwesenheit von normalem Pferdeserum als Complement durch 0,35 ccm des Immunkörpers (inactivirten Immunserums) complet gelöst wurden, während für die Reactivirung mit normalem Ziegenserum schon 0,025 ccm genügten entsprechend einem Verhältniss von 14:1. Als wir nach einer Woche denselben Versuch mit wiederum frisch gewonnenem Serum der immunisirten Ziege vornahmen, fanden wir, dass die Componente, welche durch Pferdeserum reactivirt wurde, unverändert war (0,35), dass aber für die Reactivirung mit Ziegenserum erheblich mehr als früher, nämlich 0,1 des Immunkörpers angewandt werden musste. Es entspricht dies einem Verhältniss von 3,5:1 gegenüber dem früheren von 14:1. Durch diesen Versuch ist nachgewiesen, dass eine Constanz des Verhältnisses thatsächlich nicht besteht. Wir müssen vielmehr annehmen, dass ebenso, wie wir dies oben für ein normales haemolytisches Serum beschrieben haben, zwei vollkommen unabhängige Immunkörper, A und B, in dem Immunserum vorhanden sind, die sich in ihren

Mengenverhältnissen und in der Art der Reactivirung unterscheiden. Die Menge des im Immunserum enthaltenen Immunkörpers A ist constant geblieben, während B nach einiger Zeit erheblich, um das 4 fache sich verringert hat. Diese Divergenz spricht sogar dafür, dass die beiden Immunkörper unabhängig von einander gebildet werden.

Durch diesen Nachweis, dass bei dem von Bordet beobachteten Phänomen nicht ein einziger Immunkörper, sondern zwei verschiedene in's Spiel kommen, von denen der eine zu einem Complement, welches nur im Meerschweinchenserum vorhanden ist, der andere zu einem Complement, das im Kaninchenserum vorhanden ist, Verwandtschaft hat, verliert der Bordet'sche Beweis jede Kraft im Sinne dieses Autors und führt nur zu einem neuen, für unsere Theorie sprechenden Argument.

Das Vorkommen von verschiedenen Immunkörpern in einem durch Immunisirung mit rothen Blutkörperchen erzeugten haemolytischen Serum hat nach den Versuchen über Isolysine, die wir in der 3. Mittheilung ausführlich beschrieben haben, nicht das mindeste Ueberraschende. Haben wir doch durch Injection von Ziegen mit Ziegenblut eine grosse Reihe von differenten Isolysinen erzeugt, die jetzt schon die Zahl von zwölf erreichen. Es kommen eben bei den rothen Blutkörperchen nicht eine einzige Gruppe, sondern eine grosse Zahl von verschiedenen Gruppen in Betracht, die, passende Receptoren vorausgesetzt, eine entsprechende Anzahl von Immunkörpern erzeugen können, die wiederum alle von den zur Immunisirung verwandten Blutkörperchen verankert werden. Wir dürfen annehmen, dass, wenn eine Thierspecies A mit den Blutkörperchen einer Species B immunisirt wird, ein haemolytisches Serum entsteht, das eine ganze Schaar von Immun-

körpern enthält, welche insgesamt von den Blutkörperchen der Gattung A verankert werden.

Wir sind überzeugt, dass die von uns für die beiden Fälle gefundene Zweizahl hinter der Wirklichkeit zurückbleibt, und dass es eingehenden, allerdings sehr mühseligen Studien gelingen würde, eine bisher unerwartete Mannigfaltigkeit aufzudecken. Auf jeden Fall dürfte aber vorläufig die von uns gefundene Dualität des Immunkörpers schon ausreichen, um den vom unitarischen Standpunkt aus gemachten Einwand Bordet's zu widerlegen.

VII.

Ueber Haemolysine.¹⁾

Fünfte Mittheilung.

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth.**

Die Seitenkettentheorie hat in den wenigen Jahren, die seit ihrer Aufstellung vergangen sind, einen nicht geringen Einfluss auf die Richtung der Immunitätsforschung ausgeübt. Die Lehre von den Toxinen und Antitoxinen, die zunächst den Ausgangspunkt und die Grundlage der Theorie bildete, ist zu einem gewissen vorläufigen Abschluss gelangt. Einige Einwände, die von Roux und Borrel²⁾ im Anschluss an ihre ausgezeichnete Arbeit über den cerebralen Tetanus, sowie von Metschnikoff²⁾ und von Marie²⁾ vorgebracht wurden, entsprangen einem Missverständniss der Theorie und die Thatsachen, auf welche sie sich stützen, können vielmehr als eine volle Bestätigung der Seitenkettentheorie gelten³⁾. Der

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1901. No. 10.

2) Annal. de l'Inst. Pasteur. 1898.

3) Siehe Weigert, Lubarsch's Ergebnisse der Pathologie 1897, ferner Levaditi, Presse médicale. 1900. No. 95.

Versuch Pohl's¹⁾, die Lehre von den Antitoxinen rein auf den Boden der anorganischen Chemie zu stellen, hat durch Bashford eine eingehende Widerlegung erfahren²⁾

So zeigten sich die bekannten Thatsachen als durchaus im Einklang stehend mit der Theorie, die auch weiterhin ihren heuristischen Werth nach mancher Richtung bewies.

Es war eine fast selbstverständliche Forderung, dass die zunächst nur für die Antitoxine aufgestellte Seitenkettentheorie, falls ihr eine allgemeine biologische Bedeutung zukommen sollte, auch die complicirteren Immunitätserscheinungen, die durch die Einführung von Bacterien oder Gewebszellen eintreten, umfassen müsse. Wir begannen deshalb vor zwei Jahren mit dem Versuch, die Gültigkeit der aus der Theorie entspringenden Anschauungen für die kurz vorher von Bordet entdeckten specifischen, immunisatorisch erzeugten Haemolysine experimentell zu untersuchen und auch für dieses Gebiet die vollkommene Uebereinstimmung mit der Theorie nachzuweisen. Es gelang uns weiterhin, unter Ueberwindung nicht geringer experimenteller Schwierigkeiten auch für die Haemolysine des normalen Serums dasselbe Verhalten festzustellen und so auch diese den Gesetzen der Seitenkettentheorie unterzuordnen. Nachprüfungen von verschiedenen Seiten bestätigten die Richtigkeit unserer Grundversuche und wir dürfen wohl den gegenwärtigen Stand der Frage dahin präcisiren, dass die Mehrzahl der Fachgenossen, zum Theil auf Grund eigener Experimente, sich unseren Anschauungen angeschlossen hat und mit uns die Seitenkettentheorie als eine berechtigte Hypothese ansieht, welche die meisten der bis jetzt bekannten Erscheinungen des Immunitätsgebietes auf

1) Arch. internat. de Pharmacodyn. 1900.

2) Arch. internat. de Pharmacodyn. et Thérapie. Vol. VIII. Fasc. I und III. 1901.

das Beste zu erklären gestattet. Da es sich zum Theil um Vorgänge handelt, bei denen der thierische Organismus mit all' seinen hochcomplicirten Bedingungen mitwirkt, kann es nicht Wunder nehmen, dass im Verlauf der Untersuchungen ab und zu That-sachen aufgetaucht sind, die zunächst mit der Theorie unvereinbar schienen. Dies gereicht aber der Theorie keineswegs zum Schaden, denn die Aufklärung scheinbarer Widersprüche kommt in erster Linie der Vertiefung und dem Fortschritt der theoretischen Anschauungen zu gute. So zeigte in der neueren Zeit die physikalische Chemie ein lehrreiches Beispiel dieser Art, indem, wie bekannt, zunächst unlösbare Widersprüche mit der Theorie der Lösungen van t'Hoff's, die sich aus gewissen Abweichungen des osmotischen Drucks ergaben, in der Theorie der electrolytischen Dissociation von Arrhenius eine Erklärung fanden, die geeignet war, der Theorie der Lösungen selbst allgemeinste Anerkennung zu verschaffen. Es ist daher auch unser Bestreben gewesen, die Einwände, die von namhafter Seite gegen unsere Anschauungen vorgebracht wurden, sorgfältig zu analysiren.

Der Einwand, der von Metschnikoff¹⁾ auf Grund der That-sache, dass auch castrirte Kaninchen ein Antispermotoxin liefern, gegen die specifische Bildung der Toxine erhoben wurde, ist inzwischen durch eine Arbeit aus dem Laboratorium Metschnikoff's selbst zurückgezogen worden²⁾, da sich herausstellte, dass es sich bei dem Antispermotoxin gar nicht um den specifischen Antikörper, sondern im Wesentlichen um ein Anticomplement handelte, wie es schon durch Behandlung mit normalem Serum erzielt wird³⁾. Es gereicht uns daher zu besonderer Genugthuung, dass neuerdings

1) Annal. de l'Institut. Pasteur 1900. No. 1.

2) Métalnikoff, Annal. de l'Institut. Pasteur 1900. No. 9.

3) s. v. Dungern S. 73.

sich auch Metschnikoff unserer Anschauung, dass das Complement von dem Immunkörper vermittelt seiner complementophilen Gruppe verankert wird, angeschlossen hat.

Einen wichtigen Einwand Bordet's¹⁾, der auf Grund eines an und für sich interessanten Versuches den von uns angenommenen Mechanismus der Hämolyse widerlegen zu können glaubte, haben wir in der vorausgegangenen vierten Mittheilung²⁾ behandelt und mit Hilfe ausgedehnterer quantitativer Versuche widerlegt.

Im Folgenden erübrigt es nun, die Bindung des Immunkörpers an die Erythrocyten nochmals eingehend zu erörtern, da über diesen Punkt die Anschauungen noch keineswegs völlig geklärt erscheinen und die rein chemische Auffassung von einigen Autoren negirt oder als unwesentlich betrachtet wird.

I. Ueber die Bindungsweise des Immunkörpers an die Erythrocyten.

Schon in unserer ersten Mittheilung haben wir gezeigt, dass die Erythrocyten als solche sich gegenüber den beiden bei der Hämolyse zusammenwirkenden Componenten ganz verschieden verhalten. Die Blutkörperchen entreissen den Immunkörper mit grosser Energie dem Medium, während sie von dem Complement nicht die mindeste Spur aufnehmen. Dagegen sind sie, einmal mit dem Immunkörper beladen, im Stande, auch das Complement an sich zu reissen. Aus dieser Thatsache in erster Linie haben wir die Folgerung abgeleitet, dass der Immunkörper zwei bindende Gruppen von verschiedener Avidität besitzt, von denen sich die eine mit

1) Annal. de l'Institut. Pasteur 1900. No. 5.

2) S. S. 86.

einem entsprechenden Complex des Blutkörperchens, dem Receptor, vereinigt, während die andere Gruppe das Complement an sich fesselt. Es handelt sich aber hier nach unserer Vorstellung um rein chemische Vorgänge, die zwischen Immunkörper und Blutkörperchen, sowie zwischen Immunkörper und Complement sich abspielen.

Man kann sich die Function des Immunkörpers am besten an einem chemischen Beispiel klar machen, als welches sich z. B. das Verhalten des Diazobenzaldehyd darbietet. Der Diazobenzaldehyd kann vermittelt seiner Diazogruppe mit einer Reihe von Körpern, insbesondere aromatischen Aminen, Phenolen, Ketomethylengruppen eine Paarung eingehen, während die Aldehydgruppe ihrerseits wieder eine Reihe von Synthesen, z. B. mit Hydrazinen, Ammoniakresten, Blausäure vermitteln kann. Es gelingt so leicht, mit Hilfe des Diazobenzaldehyds Stoffe, die sich zunächst mit einander nicht verbinden, wie Phenol und Blausäure, zu einer Verbindung zu vereinigen, die die beiden Componenten umfasst. Stellt man sich, um diesen Vergleich noch weiter auf den vorliegenden Fall zu übertragen, vor, dass gewisse Bestandtheile der lebenden Zelle, etwa durch Vermittlung einer aromatischen Gruppe, im Stande wären, sich mit der Diazoverbindung zu kuppeln, so folgt, dass mit Hilfe der Aldehydgruppe des Diazobenzaldehyds ein zweiter, hochtoxischer Kern, z. B. der der Blausäure, an die Verbindung angegliedert werden kann, derart, dass nun das Protoplasmamolekül in den Bereich der starkwirkenden Nitrilgruppe gelangt. In diesem schematisch gewählten Beispiel entspräche die Diazogruppe, welche in das Protoplasma direct eingreift, der haptophoren, in den Receptor der Blutkörperchen eingepassten Gruppe des Immunkörpers, während der Aldehydrest der zweiten, nämlich der complementophilen Gruppe des Immunkörpers entspräche. Das Complement,

dem ja toxische Eigenschaften zukommen, wäre dann mit der Blausäure zu vergleichen¹⁾.

Die von uns beschriebenen Thatsachen sind von verschiedenen Seiten (v. Dungern, Buchner, Bordet) durch Versuche an Blutkörperchen bestätigt werden. Bordet²⁾ und weiterhin Nolf³⁾ zeigten auch, dass ganz entsprechend den Anschauungen, die Ehrlich in seiner Arbeit über Blutkörperchengifte⁴⁾ schon früher ausgesprochen hat, die Stromata der Blutkörperchen, welche ja das Protoplasma derselben darstellen, die Verankerung des Immunkörpers bedingen, während das Haemoglobin, das als Paraplasma aufzufassen ist, an der Bindung ganz unbetheiligt ist. Weiterhin hat v. Dungern⁵⁾ den Nachweis erbracht, dass man durch vollkommene Besetzung der Receptoren der Blutkörperchen mit dem betreffenden Immunkörper die Fähigkeit derselben zur immunisatorischen Erzeugung der specifischen Hämolysine aufheben kann.

Diese weiteren Befunde waren geeignet, der chemischen Auffassung dieser Vorgänge noch eine festere Grundlage zu geben.

Nun hat aber Bordet²⁾ einen Versuch beschrieben, der besonders dafür sprechen soll, dass es sich bei der Fixation der Immunkörper nicht um chemische Vorgänge im engeren Sinn handelt, sondern um Erscheinungen, die in das Gebiet der Flächenanziehung und ähnlicher Vorgänge einzureihen sind und in dem Färbeprocess

1) Anmerkung. Man könnte Substanzen, die wie die Immunkörper, mit zwei differenten bindenden Gruppen versehen sind, allgemein als Amboceptoren bezeichnen. Durch diesen Namen soll einerseits ihre Function der zwielfachen Bindung charakterisirt, andererseits angedeutet werden, dass dieselben genetisch abgestossenen Receptoren entsprechen.

2) l. c.

3) Annal. de l'Inst. Pasteur. 1900.

4) Charité-Annalen. Band X.

5) S. S. 56.

ihre vollkommene Analogie finden. Diese Anschauung Bordet's wird auch von Nolf¹⁾ und Nicolle²⁾ geteilt.

Der Versuch Bordet's besteht in der Hauptsache in Folgendem. Stellt man sich durch Behandlung von Meerschweinchen mit Kaninchenblut ein specifisch für das letztere haemolytisch wirkendes Serum her, so löst eine bestimmte Menge dieses Serums eine ganz bestimmte Menge Kaninchenblutkörperchen auf, wenn man dieselben dem haemolytischen Serum auf einmal zufügt. Versetzt man jedoch zunächst die halbe Blutmenge mit der nämlichen Menge Serum, wartet einige Zeit, bis Auflösung eingetreten ist, und setzt dann die zweite Hälfte Blut zu, so wird diese nicht mehr aufgelöst. Es scheinen also die Blutkörperchen fähig zu sein, etwa das Doppelte der Menge des Immunkörpers, die zu ihrer Auflösung ausreichte, zu fixiren. Zur Erläuterung dieses Versuchsergebnisses führt Bordet einen Färbungsversuch an. Löst man Methylviolett im Wasser, so kann man durch einen eingetauchten Streifen Filtrirpapier der Flüssigkeit alle Farbe entziehen. Der Streifen nimmt dann eine Färbung von einer ganz bestimmten Intensität an. Zerlegt man dagegen den Streifen in mehrere kleinere, die man nach und nach in die Farblösung bringt, so nimmt der erste Streifen eine erheblich tiefere Färbung an, während die zuletzt eingeführten aus der bereits entfärbten Flüssigkeit nichts mehr aufnehmen. Bordet schliesst daraus: „On peut admettre, par comparaison, que les premiers globules introduits dans l'hémotoxine sont déjà susceptibles de perdre leur hémoglobine lorsqu'ils ne sont encore que „faiblement teints“ par les principes actifs, mais qu'ultérieurement ils peuvent absorber une dose beaucoup plus grande de ces sub-

1) l. c.

2) Revue générale des matières colorantes. 1900. No. 43 u. 44.

stances, épuiser ainsi le sérum et empêcher la destruction de nouveaux globules introduits dans la suite“.

Erscheinungen, wie die hier beschriebenen, sind uns bei unseren Untersuchungen über die Bindung des Immunkörpers durch die Erythrocyten schon lange aufgestossen, wenn wir auch die betreffenden Versuche in einer etwas anderen Form angestellt haben. Bevor wir die Schlussfolgerungen besprechen, wollen wir zuerst die von uns beobachteten Thatsachen beschreiben.

Um die Bindungsfähigkeit der Erythrocyten gegenüber dem Immunkörper zu ermitteln, verfährt man, wenn zahlenmässig genaue Resultate erzielt werden sollen, am besten folgendermaassen: Man fügt den Blutkörperchen den Immunkörper (auf 56° erwärmtes Hämolysin) zu, centrifugirt diese nach einer bestimmten Zeit ab und prüft die so gewonnenen klaren Abgüsse auf den noch freien Immunkörper, indem man sie unter Zufügung eines Ueberschusses von Complement von Neuem auf dieselbe Menge frischer Blutkörperchen einwirken lässt. Führt man auf diese Weise eine längere Versuchsreihe aus, indem man den Blutkörperchen wechselnde Multipla der lösenden Dosis des Immunkörpers zufügt, so kann man deren Bindungsfähigkeit genau bestimmen.

Wir lassen hier einen Versuch folgen, der zugleich die Methode am einfachsten erläutert.

Als Immunkörper diente das Serum eines Hammels, welcher mit Hundeblood behandelt war, und das durch Erwärmen auf 56° inactivirt war. Als Complement konnte in gleicher Weise Hammelserum oder Ziegen Serum verwendet werden. Zunächst wurde diejenige Menge des Immunkörpers ermittelt, die 2 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung von Hundebloodkörperchen bei ausreichendem Complementzusatz gerade noch vollkommen auflöste. Diese lösende Dosis betrug 0,15 ccm. Nun wurden zu 2 ccm der Hundebloodauf-

schwemmung jedesmal verschiedene Multipla dieser lösenden Dosis des Immunkörpers zugesetzt, also das 1-, $1\frac{1}{4}$ -, $1\frac{1}{2}$ -, $1\frac{3}{4}$ -, 2-, $2\frac{1}{2}$ -, 3 fache u. s. f. und die Gemische eine Stunde bei Zimmertemperatur unter häufigem Umschütteln gehalten. Haemolyse konnte, da das Complement fehlte, nicht eintreten. Nach Abcentrifugiren wurde der klare, wasserhelle Abguss wieder mit der entsprechenden Blutmenge (= 0,1 ccm unverdünntes Blut) und mit Complement versetzt¹⁾.

Es zeigte sich nun in dem Versuche, dass die einfache lösende Dosis bis auf die letzte Spur aus dem Abguss verschwunden war, während bei Zusatz der doppelten Menge der Abguss eben noch die lösende Dosis enthielt, d. h. die neu hinzugefügten Blutkörperchen auflöste. Die Blutkörperchen waren also in diesem Falle nur im Stande, die einfache lösende Dosis zu binden.

Ein solcher Fall stellt nun keineswegs die allgemeine Regel dar, sondern eine Ausdehnung der Versuche auf andere Paradigmata zeigt, dass eine sehr grosse Variabilität in der Bindung des Immunkörpers besteht und dass häufig ein grösseres oder geringeres Vielfaches der lösenden Dosis des Immunkörpers gebunden wird. Wir lassen hier einen zweiten Fall folgen, der das Extrem nach der anderen Richtung hin darstellt, indem beinahe hundert lösende Dosen des Immunkörpers von den Blutkörperchen aufgenommen wurden.

Es handelte sich hier um das Serum eines Kaninchens, welches mit Ziegenblut vorbehandelt, einen auf Ziegenblut passenden Immunkörper lieferte. Als Complement diente normales Meerschweinchen-

1) Als Gegenprobe wurden die abcentrifugirten Blutkörperchen wiederum in Kochsalz aufgeschwemmt und gleichfalls das Complement zugesetzt; die Proben, denen gerade die lösende Dosis (0,15 ccm) und mehr des Immunkörpers zugesetzt war, gingen in Lösung.

serum, von dem 0,2 ccm für 2 ccm der Ziegenblutaufschwemmung ein mehrfaches der ausreichenden Menge darstellte.

Die lösende Dosis des Immunkörpers für 2 ccm der Blutsuspension, completirt durch die angegebene Menge Meerschweinchenserum, betrug 0,008 ccm. Als wir nun in der vorher angegebenen Weise 0,48 ccm, das 60 fache der lösenden Dosis des Immunkörpers, einwirken liessen, enthielt die klare abcentrifugirte Flüssigkeit keine Spur des Immunkörpers mehr. Bei Verwendung der 80 fachen Menge zeigte das Centrifugat eine sehr geringe Wirkung, die etwa der von $\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{4}$ der lösenden Dosis entsprach. Erst bei Anwendung der hundertfachen Menge erzielten wir mit dem Centrifugat eine fast vollständige Lösung. Es waren demnach durch die Blutkörperchen von 100 lösenden Dosen etwa 99 gebunden, da nur annähernd eine lösende Dosis des Immunkörpers in der Flüssigkeit zurückblieb. Durch einen Parallelversuch haben wir uns überzeugt, dass bei einstündiger Dauer der Berührung des Immunkörpers mit den Blutkörperchen das Maximum der Bindung eingetreten ist, indem die Versuchsreihen bei 45° und bei Zimmertemperatur genau gleich verliefen. Zwischen diesen beiden von uns beobachteten Grenzfällen bewegten sich in grosser Mannigfaltigkeit die Zahlen, die wir bei der Bindung specifischer Immunkörper beobachteten.

Die Deutung dieser Versuche bietet vom Standpunkt der Seitenkettentheorie aus keine Schwierigkeiten. Es lassen sich die Thatsachen sehr leicht verstehen, wenn wir uns die Eigenthümlichkeiten des Receptorenapparates der Blutkörperchen klar machen. Aus unseren früheren Versuchen über die Isolysine der Ziegen geht hervor, dass wir an einem beliebigen Blutkörperchen eine grosse Zahl verschiedener Typen von Receptoren, die auf differente Immunkörper und Haemotoxine überhaupt passen, anzunehmen

haben. Indem wir auf eine ausführliche, demnächst erscheinende Betrachtung von Ehrlich¹⁾ hinweisen, begnügen wir uns hier mit der Bemerkung, dass bestimmte Receptorenarten in der Blutzelle offenbar in sehr grossem Ueberschuss vorhanden sein können, ein Ueberschuss, der nicht nur im Allgemeinen nachzuweisen, sondern durch die eben beschriebene Methode der quantitativen Bindung des Immunkörpers exact gemessen werden kann. Ganz analoge Verhältnisse treten ja auch unter anderen Bedingungen auf. So ist die von Wassermann gefundene interessante Thatsache, dass das Centralnervensystem verschiedener Thierspecies in vitro viel mehr Tetanusgift bindet, als zur tödtlichen Vergiftung des Thieres nothwendig ist, wohl auf einen solchen Ueberschuss an Tetanusgiftreceptoren zurückzuführen. Von diesen Gesichtspunkten aus lassen sich auch die geschilderten Versuche auf das Ungezwungenste erklären, ohne dass man den Boden der Seitenkettentheorie verlässt. Nehmen wir an, dass für ein bestimmtes Gift a es nothwendig ist, dass x a -Receptoren besetzt sind, um die complete Auflösung der Blutkörperchen zu bewirken, und nehmen wir weiter an, dass in den Blutkörperchen eine weit grössere Menge, z. B. $2x$ a -Receptoren enthalten sind, so werden sich bei der Ausführung des Bordet'schen Versuchs die Verhältnisse so gestalten müssen, wie es Bordet angiebt. Es ist ohne Weiteres ersichtlich, dass das rothe Blutkörperchen hier gerade noch einmal so viel Gift bindet, als zu seiner Auflösung nöthig ist. Fügt man also einer bestimmten Menge Blutkörperchen die doppelte lösende Dosis des Immunkörpers zu, so wird das ganze Receptorensystem besetzt. Fügt man nun weiter die gleiche Menge frischen Blutes zu, so

1) Specielle Pathologie und Therapie, herausgeg. von Nothnagel. Band VIII. Abthlg. 3. S. 163—184.

findet dasselbe keinen freien Immunkörper mehr vor und kann deshalb überhaupt nicht mehr angegriffen werden.

Derartige Vorgänge sind ja in der Chemie ausserordentlich häufig und es dürfte sich zur Erläuterung des Gesagten lohnen, auf einige derselben hinzuweisen. Das Naphtalin besteht bekanntlich aus zwei aneinander geketteten Benzolkernen. Tritt nun in jeden der beiden Benzolkerne je eine geeignete salzbildende Gruppe, Hydroxyl- oder Amidogruppe, ein, so sind die heteronuclearen Substitutionsproducte, z. B. Dioxynaphtaline, Amidonaphtole und Naphtylendiamine, resp. deren Sulfosäuren im Stande, sich sowohl mit einem als mit zwei Molecülen einer Diazoverbindung zu kuppeln. Versetzt man zwei Molecüle von Dioxynaphtalin mit zwei Molecülen Diazobenzol, so entsteht ausschliesslich die Monoazoverbindung, fügt man aber zu einem Molecül des Dioxynaphtalin zwei Molecüle des Diazobenzols, so bildet sich die Disazoverbindung. Setzt man der fertigen Disazoverbindung ein weiteres Molecül Dioxynaphtalin zu, so ist dieses nicht im Stande, die Diazoverbindung zu zerlegen. Es bleiben also dann die Disazoverbindung und unverändertes Dioxynaphtalin nebeneinander bestehen. Dieses Beispiel, dem leicht noch andere anzureihen wären, z. B. die Methylierung des Anilins mit Jodmethyl, die Esterificirung zweibasischer Säuren, entspricht vollkommen dem von Bordet geschilderten Verhalten von Immunkörper und Erythrocyten.

Es kann ja ohne Weiteres zugegeben werden, dass, wo es sich um die Bindung geringer Multipla des Immunkörpers handelt, der Gedanke einer mit der Stärke der Concentration erhöhten mechanischen Adsorption naheliegt und dass die Verhältnisse bei dem von Bordet gewählten Fall, wo es sich nur um eine um das Doppelte gesteigerte Bindung handelt, den Vergleich mit den Färbeprocessen einigermaassen rechtfertigen. Die von uns untersuchten

Fälle aber, in denen bald eben nur genau die lösende Dosis des Immunkörpers, bald aber ausserordentlich hohe Multipla zur Aufnahme gelangten, sprechen durchaus gegen diese Annahme.

Ganz besonders sind aber Ueberlegungen allgemeiner Art für uns maassgebend. Die Kohle, der Typus der flächenanziehenden Agentien, zieht eben tausende der allerverschiedensten Stoffe an; ein Farbstoff kann, wie jedes gefärbte mikroskopische Präparat zeigt, eine grosse Anzahl verschiedener Substanzen färben. In schroffem Gegensatz hierzu steht die Specificität der zahlreichen Antikörper, die stets in erster Linie gegen die auslösende Bacterien- oder Zellart gerichtet sind.

Wo sich scheinbare Abweichungen von dieser Regel ergeben haben, hat sich bei genauer Untersuchung herausgestellt¹⁾, dass es sich hier um ein und dieselbe Receptorengruppe, die in verschiedenen Elementen vorhanden sein kann, handelt. So haben wir nachgewiesen, dass durch Injection von Ziegen mit Ziegenblutkörperchen erzielte Isolysine auch auf Hammelblutkörperchen wirken. Wir haben weiterhin den Nachweis erbracht, dass in den Hammelblutkörperchen gewisse Receptorarten vorhanden sind, die das Ziegenlysin an sich reissen, ebenso wie die in den Ziegenblutkörperchen vorhandenen. Den strengen Beweis der Receptorengemeinschaft haben wir auf dem Wege der gekreuzten Immunisirung durchgeführt, da es uns gelang, durch Injection von Ziegen mit Hammelblut ein typisches Isolysin zu erzeugen.

Wenn man also nach allen Erfahrungen annehmen muss, dass jeder bestimmte Complex gerade den specifischen Antikörper erzeugt, so stimmt dies so vortrefflich mit der Annahme einer chemischen Bindung überein, dass es nur ein erheblicher Rückschritt

1) Siehe 3. Mittheilung, S. 35 ff.

wäre, so vage Vorstellungen wie die einer mechanischen Flächenanziehung an deren Stelle zu setzen.

Nimmt man an, dass die Immunkörper nur mechanisch in die Zelle eindringen, so müsste man die ganze Einheitlichkeit der Immunisirungsvorgänge, die aus der Seitenkettentheorie hervorgeht, fallen lassen. Dass ein Antitoxin auf das entsprechende Toxin rein chemisch wirkt, ist wohl allgemein anerkannt. Soweit gelöste, durch die Immunitätsreaction erzeugte Stoffe in Betracht kommen, gilt also die chemische Beeinflussung. Weshalb soll plötzlich die chemische spezifische Wirkung aufhören, wenn die Stoffe sich nicht in Lösung, sondern noch im Verband der Zelle befinden und nun für diesen Fall ein anderes Princip statuirt werden? Man kommt auf diese Weise zu dem absoluten Widerspruch, dass in dem einen Fall (bei der Bindung an den Erythrocyten), der Immunkörper in zwar spezifischer Weise, aber mechanisch gebunden wird, in einem anderen Fall (bei der Verankerung an einen künstlich erzeugten und in Lösung befindlichen Antiimmunkörper), eine gleichfalls spezifische, aber nun chemische Bindung erfährt.

Die Gesichtspunkte, die noch leicht vielfach erweitert werden könnten, genügen wohl, um zu zeigen, dass die eben geschilderten Versuche nicht im mindesten geeignet sind, die Seitenkettentheorie, die allein eine einheitliche Auffassung der Immunitätsvorgänge ermöglicht, zu erschüttern.

II. Ueber Complementoide.

Die Complemente, welche die Activirung der normalen und der durch Immunisirung erzeugten Immunkörper (Amboceptoren) vermitteln, besitzen nicht nur für die Immunitätslehre eine hohe theoretische und praktische Bedeutung, sondern es dürfte ihnen auch

für die normalen Ernährungsvorgänge der Zelle eine wichtige Rolle zukommen. Wir müssen auf Grund der schon früher beschriebenen Versuche annehmen, dass im Blutserum einer bestimmten Thierart nicht nur ein einziges Complement, sondern eine grosse Anzahl verschiedener Complemente existiren. Es ist selbstverständlich, dass nicht alle diese Complemente, die bei einer grossen Reihe verschiedener Species vorkommen, unter sich verschieden sein müssen, sondern es ist als sicher anzunehmen, dass bestimmte Typen eine grosse Verbreitung besitzen, die sich auf mehrere Thier-species erstreckt. So erklärt es sich, dass z. B. ein hämolytischer oder bactericider Immunkörper durch die Sera verschiedener Thierarten reactivirt werden kann.

Wir haben schon früher auseinandergesetzt, dass wir an den Complementen zwei charakteristische Gruppen zu unterscheiden haben, eine haptophore Gruppe, welche an der complementophilen Gruppe des Immunkörpers ihren Angriffspunkt findet und die zymotoxische Gruppe, die Trägerin der specifischen Wirkung. Es entspricht also das Complement in seiner Constitution gewissermaassen einem Toxin, das eine haptophore und eine toxophore Gruppe besitzt. So gelingt es auch leicht, durch Immunisirung geeigneter Thiere mit Complementen Anticomplemente zu erhalten, die in ihrem Verhalten völlig den Antitoxinen entsprechen. Injicirt man z. B. einer Ziege oder einem Kaninchen Pferdeserum, so entstehen Anticomplemente, welche in specifischer Weise die Wirkung der im Pferdeserum enthaltenen Complemente aufheben. Dass es sich hier um eine reine Ablenkung des Complements handelt, haben wir schon früher durch eine geeignete Versuchsanordnung gezeigt¹⁾.

Wir haben nun versucht, die Analogie der Complemente mit

1) S. 4. Mittheilung, S. 96 ff.

den Toxinen noch weiter in ihren Consequenzen zu verfolgen. Es darf wohl als bekannt vorausgesetzt werden, dass aus den Toxinen, sei es bei der spontanen Abschwächung, sei es durch Einwirkung chemischer Agentien leicht Modificationen entstehen, die Toxoide, die dadurch gekennzeichnet sind, dass in ihnen die toxophore Gruppe zerstört, die haptophore Gruppe aber noch erhalten ist. Es sind die Toxoide also relativ ungiftige Substanzen, die aber noch im Stande sind, im Thierkörper Antitoxine zu erzeugen. Da nun auch die zymotoxische Gruppe der Complemente gegen die verschiedensten Einwirkungen besonders empfindlich ist, erschien der Versuch, die den Toxoiden entsprechenden Modificationen der Complemente, die als Complementoide zu bezeichnen wären, zu untersuchen, sehr aussichtsvoll und es war das Nächstliegende, zu prüfen, ob bei der bekannten Inactivirung eines Serums durch Erwärmen auf 56° eine völlige Zerstörung der Complemente oder nur eine Umwandlung derselben in unwirksame Derivate, Complementoide, eintritt¹⁾. Um auch der Zerstörung der zymotoxischen Gruppe ganz sicher zu sein, haben wir die Sera 50 Minuten auf 60° erwärmt, eine Procedur, die wie zahlreiche Nachprüfungen zeigten, mit aller Sicherheit bei den angewandten Sera jede Spur einer Complementwirkung aufhebt.

Durch Behandlung von Thieren mit diesen so vorbereiteten Sera ist es nun thatsächlich ein leichtes, Anticomplemente zu er-

1) Anmerkung bei der Correctur. Von genau denselben Erwägungen ausgehend versuchte gleichzeitig auch Paul Müller (Centralbl. f. Bacteriologie, Bd. 29, No. 5) die Erzeugung von Anticomplement durch Injection von erwärmtem Serum. In dem von ihm gewählten Fall (Immunisirung mit Hühnerserum) sind besonders Antizwischenkörper entstanden, während Anticomplemente nicht eindeutig nachgewiesen werden konnten. Dieses negative Resultat weist vielleicht darauf hin, dass die Complemente der verschiedenen Thierarten nicht alle gleich befähigt sind, die Metamorphose zu Complementoiden einzugehen.

reichen. Wir injicirten Kaninchen, Meerschweinchen und Hunde mit inactivem Ziegenserum, eine Ziege und zahlreiche Kaninchen mit inactivem Pferdeserum. Parallel wurden Thiere mit activem Serum behandelt. Die Anticomplementwirkung des Serums der mit Complementoiden behandelten Thiere erwies sich ebenso stark, sogar häufig etwas stärker, als die der mit activem Serum injicirten Controlthiere. Dass es sich um Anticomplemente handelte, liess sich leicht mit der erwähnten, in der 4. Mittheilung ausführlich besprochenen Versuchsordnung zeigen.

Es ist also die Injection des erwärmten Serums vollkommen gleichwerthig mit der des unveränderten Serums¹⁾. Da nun aber im Sinne unserer Anschauungen die haptophore Gruppe die Immunitätsreaction auslöst, so muss gefolgert werden, dass durch das Inactiviren des Complements die haptophore Gruppe erhalten bleibt und nur die zymotoxische Gruppe zerstört wird.

Es tritt nun die wichtige Frage auf, wie denn die Activirung des Immunkörpers durch die Anwesenheit von Complementoiden beeinflusst wird. Denn bei jeder Inactivirung des Serums durch Erwärmen tritt ja Complementoidbildung ein, und es ist bekannt, dass ein so entstandenes Gemisch von Immunkörper und Complementoid durch Zufügung von Complement glatt reactivirt wird. Es scheint demnach die Vereinigung von Immunkörper und Complement durch die Gegenwart des Complementoids nicht gehindert zu werden. Wir haben hierüber noch besondere Versuche angesetzt und abwechselnd Inactivirung und Complementzusatz mehrmals hintereinander ausgeführt, ohne dass durch die immer stärkere

1) Als Nebenbefund möchten wir noch das Auftreten eines starken Coagulins bei einer unserer mit inactivem Pferdeserum behandelten Ziegen erwähnen.

Anhäufung von Complementoiden eine Beeinträchtigung der Complementwirkung stattfand. Es ist diese Erscheinung nur so zu erklären, dass die haptophore Gruppe des Complements bei der Umwandlung in Complementoid in ihrer Affinität zu der complementophilen Gruppe des Immunkörpers eine Verminderung erfährt.

Bei den Toxoiden des Diphtheriegiftes liegen die Verhältnisse anders, da Ehrlich fand, dass in der Hemitoxinzone des Giftspectrums die Affinität durch die Toxoidbildung keine Aenderung erfährt. Dagegen haben M. Neisser und Wechsberg in einem andern Fall, nämlich beim Staphylotoxin, zugleich mit der Umwandlung in Toxoid auch eine Affinitätsverminderung nachweisen können, ein Verhalten also, das dem von uns an den Complementoiden beobachteten analog ist. Es lassen sich eben allgemeine Regeln über das Verhalten der Affinität bei der Toxoid- und Complementoidbildung nicht aufstellen, sondern die Verhältnisse müssen von Fall zu Fall untersucht werden. Von wie geringfügigen Differenzen im Bau des Moleküls ausserordentlich grosse Aenderungen in der Affinität bedingt werden, das zeigt an ausserordentlich zahlreichen Beispielen das Studium gewisser organischer Säuren. So differirt z. B. die Affinitätskonstante der *a*- und *b*-Resorecylsäure, die sich ja nur durch die Stellung der zwei Hydroxylgruppen unterscheiden, um das Hundertfache. Man darf wohl annehmen, dass es in unseren speciellen Fällen von der gegenseitigen Lage der haptophoren und der toxophoren Gruppe und den dadurch bedingten gegenseitigen Beziehungen abhängt, ob die Aenderung der einen Gruppe eine Rückwirkung auf die andere Gruppe ausüben kann.

III. Ueber Auto-Anticomplemente.

In der 3. Mittheilung über Isoly sine haben wir darauf hingewiesen, dass der Organismus über Einrichtungen verfügt, die verhindern, dass in ihm die Immunitätsreaction, die so leicht durch die allerverschiedensten Zellarten ausgelöst wird, sich gegen die eigenen Elemente richtet und dass Autotoxine entstehen. Unsere weiter fortgesetzten Untersuchungen haben diese Anschauung bestätigt, so dass man gewissermaassen berechtigt wäre, von einem „Horror autotoxicus“ des Organismus zu sprechen. Es sind diese Einrichtungen natürlich für die Existenz des Individuums von der allergrössten Bedeutung, da im Laufe des Lebens schon unter physiologischen, besonders aber unter pathologischen Bedingungen häufig genug Resorption des eigenen Zellmaterials eintreten kann und muss, so dass die Bildung von Gewebsautotoxinen eine Schädlichkeit wäre, die den Organismus häufiger und in viel stärkerem Maasse bedrohen würde, als alle exogenen Gefahren. Nach unserer Ansicht ist das Studium dieser Regulationseinrichtungen, von denen nach unseren vorläufigen Untersuchungen in erster Linie Receptorenschwund oder Auto-Antitoxine in Betracht kommen, von grösster Bedeutung. Es wird sich daher darum handeln, alle Momente, die in dieser Beziehung von Wichtigkeit sind, einer eingehenden Analyse zu unterwerfen¹⁾.

1) Mit diesen Regulationsvorgängen steht die interessante Beobachtung von Métalnikoff (l. c.) nur in scheinbarem Widerspruch. M. fand, dass im Blute von Meerschweinchen, die mit Meerschweinchenspermatozoen behandelt worden sind, ein typisches Autospermotoxin entsteht, welches im Stande ist, die Spermatozoen des betreffenden Thieres selbst in viro abzutöden. Im lebenden Thier aber findet eine Schädigung der Spermatozoen nicht im mindesten statt, weil, wie aus den Untersuchungen von Métalnikoff hervorgeht, nur der Immunkörper, nicht aber das Complement an sie herangelangt. Es existirt also hier ein Autotoxin in unserem Sinne, das die eigenen Gewebe schädigt, gleichfalls nicht.

An dieser Stelle wollen wir einige Beobachtungen mittheilen, die sich auf die Complemente beziehen und die auf einen neuartigen und noch nicht beschriebenen Regulationsvorgang hinzuweisen scheinen.

Das normale Serum der Kaninchen besitzt eine Reihe von Eigenschaften, die auf die Anwesenheit von Complementen zurückzuführen sind. In erster Linie erwähnen wir hier, dass frisch gewonnenes Kaninchenserum Meerschweinchenblutkörperchen auflöst. Es geschieht dies durch das Zusammenwirken eines Complementes mit einem, im Serum in verhältnissmässig geringer Menge vorhandenen Immunkörper. Ferner ist das Kaninchenserum regelmässig im Stande, einen Immunkörper, welcher durch Behandlung von Kaninchen mit Ochsenblut gewonnen ist, zu activiren.

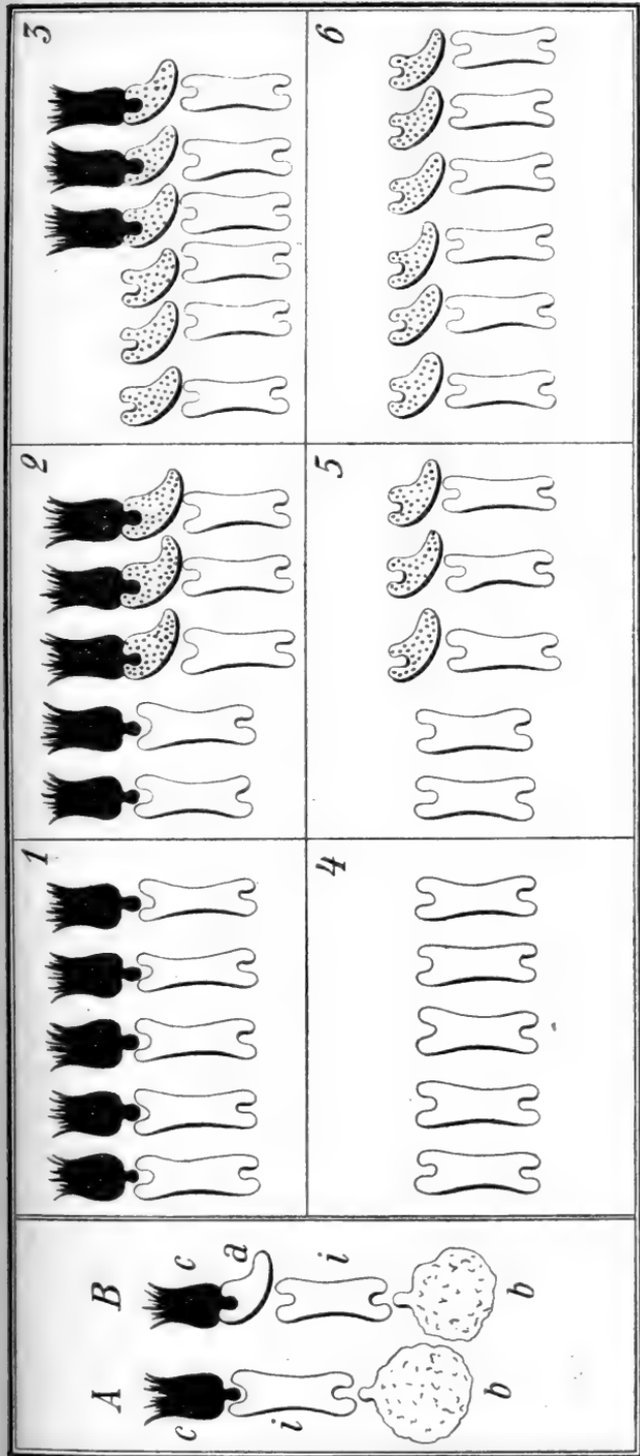
Wir haben nun beobachtet, dass Kaninchen, die eine Woche vorher mit Ziegenserum, gleichviel ob activem oder inactivem, behandelt waren, diese Eigenschaften vollkommen oder fast vollkommen verloren haben und dass diese Veränderung auch noch wochenlang nach der Injection bestehen bleibt. Hieraus ging hervor, dass durch die Injection von Ziegenserum normal vorhandenes Complement zum Verschwinden gebracht wurde und es galt, die Ursache dieser auffälligen Erscheinung festzustellen. Wir konnten nun zeigen, dass das Serum dieser Kaninchen häufig schon im nativen Zustand, sicherer aber nach Erwärmen auf 56° im Stande ist, die oben beschriebenen Complementwirkungen eines normalen Kaninchenserums aufzuheben. Es ist also hier offenbar normales Complement aus dem Serum der so behandelten Kaninchen verschwunden und durch ein Anticomplement ersetzt worden, das wir als Auto-Anticomplement zu bezeichnen haben¹⁾.

1) Nach den noch in Gang befindlichen Untersuchungen von Dr. M. Neisser und Dr. Wechsberg fehlt dem Serum dieser Kaninchen auch die

Dass ausserdem ein solches Kaninchenserum Antiziegencomplement in reichlicher Menge enthält, ist früher schon festgestellt worden.

Eine analoge Erscheinung, die im Wesen mit der eben geschilderten identisch sein dürfte, beobachteten wir bei einem Kaninchen, das mit Ochsenblut (Bluthörperchen und Serum) zum Zweck der Gewinnung eines specifischen Haemolysins behandelt war. Zehn Tage nach der Injection des Ochsenblutes übte das Serum überhaupt keine lösende Wirkung auf Ochsenblut aus im Gegensatz zu zahlreichen früheren Fällen. Wir dachten zunächst daran, dass sich in diesem Falle kein Immunkörper gebildet hätte, da Completirung mit überschüssigem Kaninchenserum gleichfalls keine Lösung bewirkte. Als wir jedoch die Ochsenblutkörperchen nach Behandlung mit diesem abnormen Serum abcentrifugirten, von neuem in Kochsalzlösung aufschwemmten und Complement zusetzten, fanden wir, dass schon bei relativ geringen Dosen des Immunserums starke Lösung eintrat. Es war also in diesem Serum der Immunkörper in reichlicher Menge vorhanden und an die Blutkörperchen verankert worden. Derselbe wurde aber dadurch verdeckt, dass nicht nur das Complement fehlte, sondern durch ein Anticomplement ersetzt war, welches neu zugesetztes Complement unwirksam machte. Diesem Anticomplementgehalt entsprechend zeigte sich nun, als wir dieses Kaninchenserum auf das stark haemolytische Serum eines anderen mit Ochsenblut behandelten Kaninchens einwirken liessen, eine erhebliche hemmende Wirkung.

Fähigkeit, gewisse bactericide Immunkörper zu activiren. Zugleich scheint nach diesen Untersuchungen bei solchen Thieren eine Resistenzverminderung gewissen Infectionen gegenüber einzutreten, die vielleicht geeignet ist, in reinster Form die Function gewisser Complemente erkennen zu lassen.



A. Schema des Haemolysins. B Wirkung des Anticomplements auf das Haemolysin.

b Blutkörperchen, i Immunkörper, c Complement, a Anticomplement. (Die Complementtoide sind in dem Schema, da sie hier ohne Einfluss sind, nicht berücksichtigt.)

1—6. Schema der verschiedenen, nach Behandlung von Kaninchen mit Ochsenblut auftretenden Typen, 1—3 in nativem, 4—6 in inactivem * Zustand. 1 und 4. (gewöhnliches Verhalten. Vor dem Erwärmen auf 56° (1) Anwesenheit vom Immunkörper und Complement. Nach dem Erwärmen (4) freier Immunkörper, der durch Complementzusatz reactivirt werden kann.

2 und 5. Abnormes Verhalten. Anwesenheit von Immunkörper, Anticomplement und von Complement in geringem Ueberschuss. Entsprechend der partiellen Ablenkung des Complements durch das Anticomplement geringe haemolytische Wirkung des nativen Serums (4). Nach dem Erwärmen sind Immunkörper und Anticomplement frei.

3 und 6. Abnormes Verhalten. Anwesenheit von Immunkörper, Complement und überschüssigem Anticomplement. Dementsprechend primär (3) keine Haemolyse, statt dessen starke Anticomplementwirkung. Immunkörper daher verdeckt und erst durch den im Text beschriebenen Bindungsversuch festzustellen. Nach dem Erwärmen (6) Immunkörper und Anticomplement frei.

Dieser Fall tritt jedoch nach Injection mit Ochsenblut anscheinend sehr selten in dieser Praegnanz ein. Häufiger findet man, dass das Serum im activen Zustand eine ausserordentlich geringe Lösungskraft besitzt, entsprechend einem sehr geringen Complementgehalt, und dass es nach dem Erwärmen eine deutliche Anticomplementwirkung ausübt. Dieses Vorkommen leitet offenbar zu dem oben beschriebenen extremen Fall über und wird leicht verständlich, wenn man die Verhältnisse durch ein einfaches Schema darstellt (s. S. 131).

Wenn wir uns nun die Frage vorlegen, wie die Bildung der Auto-Anticomplemente zu Stande kommt, so müssen wir an erster Stelle daran festhalten, dass im normalen Serum stets Complemente im Ueberschuss vorhanden sind. Es wäre eine höchst dysteleologische Einrichtung, wenn die normalen Complemente, die ja für den Zellhaushalt von sehr grosser Wichtigkeit sein müssen, gelegentlich normalerweise durch Auto-Anticomplemente paralytirt würden. Wir werden deshalb annehmen müssen, dass die normalen im Serum kreisenden Complemente keine Auto-Anticomplemente hervorrufen. Eine Bestätigung dieser Anschauung sehen wir in dem Umstand, dass es auch bei Thierarten, die identische Complemente enthalten, nicht gelingt, durch die Injection von Serum Anticomplemente zu erzielen. So bildet der Hammel auf Injection von Ziegenserum und umgekehrt die Ziege auf Injection von Hammelserum kein Anticomplement, da die zwei Thierarten in ihren Complementen wie in ihren sonstigen Serumbestandtheilen eine weitgehende Uebereinstimmung zeigen. Wenn wir nun finden, dass trotz dieses Gesetzes in unserem Falle sich Auto-Anticomplemente gebildet haben, so bleibt nur eine Erklärung übrig, die darin besteht, dass eines oder das andere der im Ziegenserum vorkommenden Complemente mit den Complementen des Kaninchens

zwar verwandt, aber nicht identisch sei. Wenn man annimmt, dass ein bestimmtes Ziegencomplement dieselbe haptophore Gruppe besitzt, wie ein bestimmtes Kaninchencomplement, dass es aber in seiner übrigen Constitution verschieden ist, so ist eben die Voraussetzung, dass identische Complemente keine Anticomplemente bilden, hier nicht mehr gegeben. Es wird dann mit Hilfe der haptophoren Gruppe an den betreffenden Receptor der Kaninchenzelle ein fremdartiger Complex verlagert, welcher als ein nicht adaequater Reiz auf die Zelle wirkt und daher eine erhöhte Neubildung und Abstossung der betreffenden Seitenketten, die dann als Anticomplemente fungiren, hervorrufen kann.

In diesem Fall müssen wir also annehmen, dass das entsprechende Ziegencomplement wegen der identischen haptophoren Gruppe an denselben Stellen verankert werden kann, wie die Idiocomplemente mit der gleichen haptophoren Gruppe. Als diese Stellen darf man wohl in erster Linie die complexen Receptoren, welche zwei haptophore Gruppen besitzen (Amboceptoren) ansehen. Es würde in diesem Falle im Gegensatz zu dem, was wir gewöhnlich sehen, die Abstossung eines Amboceptors durch die Besetzung der complementophilen Gruppe bedingt sein, zugleich ein neuer Beweis für die von uns vertretene Anschauung, dass die complexen Receptoren zwei bindende Gruppen besitzen.

Auf jeden Fall dürfte eine Einsicht in die Bedingungen, unter denen die Idiocomplemente schwinden, von grösster Bedeutung sein. Dass man dieselben durch Injection von immunisatorisch hergestellten Anticomplementen zum Verschwinden bringen kann, ergibt sich aus der von uns gegebenen Definition der Anticomplemente von selbst. Dieser Fall tritt aber nur unter den künstlichen Bedingungen des Experiments ein und hat daher kaum unmittelbare Bedeutung für die Pathologie. Wichtig dagegen für die

Vorgänge unter natürlichen Verhältnissen sind die vitalen Bedingungen, von welchen Cômplementschwund durch Vorgänge des inneren Stoffwechsels abhängt. Die von uns eben dargelegte Entstehung der Auto-Anticomplemente gehört sicher hierher und hat vielleicht insofern auch eine practische Bedeutung, als bei den häufigen Injectionen der verschiedenen Heilsera, die bei Menschen und Thieren ausgeführt werden, man mit der Möglichkeit einer Auto-Anticomplementbildung rechnen muss. Einen anderen hierher gehörigen Fall haben wir früher schon beschrieben; es ist dies das Verschwinden eines Theils der Complemente bei Kaninchen, die mit Phosphor vergiftet sind. Hieran schliesst sich eine interessante Beobachtung von Métalnikoff (l. c.). Derselbe fand nämlich bei einem Kaninchen, welches mit Spermatozoen behandelt war, im Verlauf einer während der Immunisirung sich einstellenden Eiterung, dass das Complement, welches das Spermotoxin activirte, aus dem Serum verschwand und sich erst nach längerer Zeit wieder einstellte.

Diese, vorläufig noch vereinzelt Beobachtungen deuten darauf hin, dass bei krankhaften Zuständen die Complemente schwinden können, sei es, dass sie schneller zerstört, sei es, dass sie langsamer neu gebildet werden. Das gleiche gilt aber auch von den Immunkörpern (Amboceptoren), die für die Bacteriolyse, ebenso wie für die Haemolyse mindestens eine ebenso grosse Bedeutung besitzen, als die Complemente. Welcher von diesen beiden Factoren im Einzelfall in Frage kommt, kann in genereller Weise nicht entschieden werden, sondern bedarf jedesmal einer speciell darauf gerichteten Untersuchung. Erst durch diese wird es uns gelingen, einen Einblick zu gewinnen in die wichtigen Fragen, welche das Wesen der natürlichen Disposition und ihrer Aenderung, Resistenz-erhöhung und Resistenzbruch, betreffen.

VIII.

Ueber Haemolysine.¹⁾

Sechste Mittheilung.

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **J. Morgenroth**.

Der stetige Fortschritt der neueren Immunitätsforschung wird in hohem Maasse dadurch erschwert, dass besonders bei der Immunisirung mit lebenden Zellen und dem Studium der auf diese Weise erhaltenen Immunsera stets eine grosse Anzahl verschiedener Substanzen in Betracht kommt, die gleichzeitig nebeneinander existiren. Schon in der zweiten Mittheilung haben wir darauf hingewiesen und in der vierten Mittheilung an einem geeigneten Beispiel durch elective Absorption experimentell gezeigt, dass die in einem normalen Serum vorhandenen Haemolysine, die auf verschiedene Blutkörperchenarten einwirken, nicht eine einheitliche Substanz im Sinne von Buchner's Alexin darstellen. Es treten hier möglicherweise ebensoviel verschiedene Zwischenkörper in Wirkung, als verschiedene Blutkörperchenarten beeinflusst werden. Auch für die

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1901, No. 21 u. 22.

Complemente haben wir den unitarischen Standpunkt Bordet's nicht annehmen können, sondern sind auf Grund unserer Versuche zu der Ueberzeugung gelangt, dass im Blutserum eine grosse Zahl von Complementen gleichzeitig nebeneinander bestehen. In gleicher Weise sprechen die Absorptionsversuche Bordet's für die Vielheit der Bacterienagglutinine des normalen Pferdeserums und Malkoff's für die der normalen Haemagglutinine. Die Resultate dieser Versuche sind in der Arbeit von M. Neisser¹⁾ zusammengefasst, welche auf Grund derselben Principien die Verschiedenheit der im normalen Serum vorkommenden antitoxischen Antikörper nachweist. Dementsprechend sind auch die durch Injection von artfremdem Serum erzeugten reactiven Antikörper höchst verschiedenartiger Natur und wir beginnen erst ganz allmählich in deren Zusammensetzung einzudringen. Abgesehen von den mannigfachen so entstehenden Coagulinen, Antifermenten ist es für die Behandlung immunisatorischer Fragen besonders wichtig, dass auch die Anticomplemente, welche durch die Immunisirung gebildet werden, entsprechend der Vielheit der in einem Serum vorhandenen Complemente, ausserordentlich mannigfaltig sind.

Von besonderer Bedeutung dürfte aber die Eigenschaft der Zellen sein, eine grosse Anzahl verschiedenartiger Gruppen zu besitzen, die ihrerseits wieder zur Entstehung zahlreicher differenter Amboceptoren [Immunkörper] führen können²⁾.

Bei der Immunisirung mit Zellmaterial wird demgemäss in den Organismus keine einheitliche Substanz eingeführt, sondern vor Allem eine Vielheit der verschiedensten Receptoren, die alle mehr

1) Deutsche med. Wochenschr. 1900. No. 49.

2) Vergl. hierüber die eingehende Darstellung von Ehrlich in Band VIII der Speciellen Pathologie und Therapie, herausgegeben von Nothnagel, Wien, Hölder. 1901.

oder weniger geeignet sind, Antikörper zu erzeugen. Wir haben auf Grund dieser Einsicht schon in der vierten Mittheilung unseren Standpunkt präcisirt und folgendes Programm in dieser Richtung aufgestellt:

„Das Vorkommen von verschiedenen Immunkörpern in einem durch Immunisirung mit rothen Blutkörperchen erzeugten haemolytischen Serum hat nach den Versuchen über Isolysine, die wir in der 3. Mittheilung ausführlich beschrieben haben, nicht das mindeste Ueberraschende. Haben wir doch durch Injection von Ziegen mit Ziegenblut eine grosse Reihe von differenten Isolysinen erzeugt, die jetzt schon die Zahl von zwölf erreichen. Es kommen eben bei den rothen Blutkörperchen nicht eine einzige Gruppe, sondern eine grosse Zahl von verschiedenen Gruppen in Betracht, die, passende Receptoren vorausgesetzt, eine entsprechende Anzahl von Immunkörpern erzeugen können, die wiederum alle von den zur Immunisirung verwandten Blutkörperchen verankert werden. Wir dürfen annehmen, dass, wenn eine Thierspecies A mit den Blutkörperchen einer Species B immunisirt wird, ein haemolytisches Serum entsteht, das eine ganze Schaar von Immunkörpern enthält, welche insgesamt von den Blutkörperchen der Gattung B verankert werden.“

Dieselbe Betrachtungsweise hat für die Bacterienagglutinine Durham¹⁾ adoptirt. Er nimmt eine Anzahl von „Componenten“ (entsprechend unseren Receptoren) in der Körpersubstanz der Bacterien an, die eine entsprechende Anzahl von Agglutininen auslösen können, so dass jedes auf eine bestimmte Bacterienart wirkende Agglutinin ganz analog der von uns angenommenen Vielheit der Immunkörper eine Summe verschiedenartiger Einzelagglutinine dar-

1) Durham, Journal of experimental Medicine. New-York. Vol. 5. No. 4. 15. Januar 1901.

stellt. Diese Anschauung erlaubt Durham eine zureichende ungezwungene Erklärung der variirenden Stärke der Einwirkung von Typhusagglutininen auf verschiedene Stämme von Typhusbacillen und der Ausdehnung der Agglutination durch spezifische Sera auf verwandte Bacterienarten. Es wäre von grossem Interesse, die vorläufig rein theoretischen Erwägungen Durham's durch specielle Experimente bewahrheitet zu sehen.

Dieser von uns eingenommene plurimistische Standpunkt schafft ja für ein eingehenderes analytisches Arbeiten auf diesem Gebiet zahlreiche Unbequemlichkeiten, führt aber gleichzeitig zu einem tieferen Eindringen in die verwickelten Probleme und dürfte in der Zukunft auch für die practischen Aufgaben der Immunitätsforschung von Nutzen werden.

I. Betrachtungen über die plurimistische Auffassung der cellulären Immunitätsreaction.

Wir wollen zunächst einen der Gesichtspunkte von voraussichtlicher practischer Bedeutung, die sich aus der plurimistischen Anschauung ergeben, hier kurz skizziren. Nehmen wir an, dass eine Zelle, z. B. Bacterienzelle, zwanzig verschiedene Gruppen besitzt, so sind zwanzig verschiedene, auf diese eingestellte Antikörper möglich. Es stellt dann jede haptophore Gruppe der Bacterienzelle für einen bestimmten Immunkörper sozusagen einen isolirten Angriffspunkt dar. Es ist nun eine durchaus logische Folgerung, dass die Möglichkeit der erfolgreichen Bekämpfung einer bestimmten Bacterieninfection in demselben Maasse wachsen muss, je mehr Arten Immunkörper, die in die Bacterienzelle eingreifen, zur Einwirkung kommen¹⁾. Der ideale Effect würde jedenfalls dann er-

1) Es ist sogar denkbar, dass die Occupation einer einzigen Gruppe überhaupt nur eine gewisse Schädigung der Zelle bewirkt, ohne den

reicht werden, wenn es gelänge, ein Serum herzustellen, das so beschaffen ist, dass es Immunkörper für alle vorhandenen Gruppen der Bacterienzelle enthält.

Der Vorgang der Antikörperbildung, wie er sich der Seitenkettentheorie gemäss abspielt, ist ein complexer und setzt sich aus einer Anzahl von Phasen (Bindung, Ueberregeneration, Abstossung) zusammen, die zum Theil von einander unabhängig sind. Es können nun eine Reihe von Umständen eintreten, die an gewissen Stellen dieses Processes hemmend wirken.

Zunächst kann durch die Verankerung gewisser giftiger Substanzen die Zelle so schwer geschädigt werden, dass die Antikörperbildung, welche als Regenerationsvorgang eine gewisse Leistungsfähigkeit der Zelle voraussetzt, überhaupt nicht oder nur in sehr geringem Maasse stattfindet¹⁾.

Solches wird besonders bei hochtoxischen Substanzen vorkommen, falls die ihnen entsprechenden Receptoren ausschliesslich in den lebenswichtigen Organen, z. B. im Centralnervensystem localisirt sind. So erklärt sich vielleicht der Umstand, dass man bei Mäusen und Meerschweinchen mit unverändertem Tetanusgift nur mit grösster Mühe Antitoxin erzeugen kann, während dies bei den gleichen Thierspecies mit Hilfe von Toxoiden leicht möglich ist. Im Gegensatz hierzu ist eine Immunisirung von Kaninchen durch unverändertes Tetanusgift unschwer zu erzielen, weil bei diesen Thieren, wie man aus den Untersuchungen von Dönitz und

Tod derselben herbeiführen zu können. Proportional mit der Menge der Partialschädigungen, die dem Anwachsen der Receptorentypen entsprechen, würde die Gefährdung des Lebens der Bacterienzelle wachsen. Die bis jetzt erzielten wirksamen bactericiden Sera dürften ihren Erfolg einer gewissen Vielheit der Immunkörper zu verdanken haben.

1) Hierauf hat auch bereits Weigert (Lubarsch-Ostertag, Ergebnisse der Pathologie. 1897. S. 138 ff.) hingewiesen.

von Roux entnehmen kann, der weitaus grössere Theil der Receptoren ausserhalb des giftgefährdeten Centralnervensystems gelegen ist.

Aber auch ohne eine eintretende Erkrankung besteht durchaus keine Nothwendigkeit, dass in jedem einzelnen Fall, in dem eine Verankerung stattfindet, Antikörper erzielt werden müssen. So hat z. B. Metschnikoff darauf aufmerksam gemacht, dass es bei Fröschen, bei denen ja nach der schönen Beobachtung Courmonts durch kühle Aufbewahrung jede Spur von Erkrankung vermieden wird, nicht gelingt, Tetanusantitoxin zu erzeugen. Dieses Resultat haben Untersuchungen von Morgenroth bestätigen und dahin erweitern können, dass auch durch Behandlung mit Toxoiden unter verschiedenen Bedingungen keine Spur Immunität bei Fröschen zu erzielen ist. Wahrscheinlich deuten diese Verhältnisse darauf hin, dass beim Frosch in dem concreten Fall die Regenerationskräfte der Gewebe zu diesen immerhin aussergewöhnlichen Leistungen nicht gross genug sind.

Eine derartige Erklärung ist aber wenig wahrscheinlich für die Fälle, in welchen es sich um das Ausbleiben der Antikörperbildung bei Warmblütern handelt. Solche Fälle werden mit dem grösseren Umfang der Versuche in letzter Zeit häufiger. Gerade bei den künstlich erzeugten Zellgiften ist es wohl allen, die sich mit diesem Gegenstand beschäftigt haben, aufgefallen, dass es in gewissen Fällen ausserordentlich schwer, wenn nicht unmöglich ist, Antikörper zu erzielen. So hat, um ein Beispiel anzuführen, Métalnikoff gefunden, dass bei einer Anzahl von Meerschweinchen, denen er spezifisches Spermotoxin injicirte, eine Substanz also, die sicher im Organismus des Meerschweinchens Receptoren vorfindet, überhaupt nur zweimal eine Andeutung von Antispermotoxin zu verzeichnen war. Auch wir haben bei einem Hunde,

welcher mit einem vom Hammel stammenden, specifisch auf Hundeblood wirkenden Immunkörper injicirt wurde, trotz langer Behandlung keinen Antikörper erhalten. In die gleiche Reihe von Erscheinungen gehört auch die Thatsache, dass es ausserordentlich schwer, wenn nicht unmöglich ist, bei einer Anzahl von Thierspecies durch fortgesetzte Injection von gewissen Enzymen Antienzyme zu erzeugen.

Es liegen hierfür zunächst zwei Erklärungsmöglichkeiten vor. Entweder sind die Receptoren, die für derartige Fälle in Betracht kommen, von besonderer Beschaffenheit insofern, als sie so fest an das Protoplasma gebunden sind, dass eine Abstossung derselben, wie sie zur Antikörperbildung nothwendig ist, auch bei vermehrter Neubildung nicht eintritt (sessile Receptoren). Man gelangt so zu der Auffassung, dass die Regenerationsvorgänge, die im Receptorengbiet ablaufen, zwei Richtungen annehmen können, indem entweder eine Abstossung der Receptoren und damit eine Antikörperbildung stattfindet, oder beim Vorhandensein sessiler Receptoren ein hypertrophischer Vorgang eintritt, wie er etwa einer einfachen Muskelhypertrophie nach den Anschauungen Weigert's entspricht. Es ist aber auch denkbar, wie dies Morgenroth¹⁾ bezüglich der Immunisirung gegen Lab bereits ausgeführt hat, dass normal vorgebildete Regulationsvorgänge in Action treten, indem es sich bei Enzymen (im Gegensatz zu den Toxinen) um Substanzen handelt, die vom Organismus normalerweise selbst producirt werden. Es ist so möglich, dass der Production von Antienzym die Ueberproduction des Enzyms selbst als Vorgang einer inneren Regulation auf dem Fusse folgt.

Auf jeden Fall zeigen diese Betrachtungen, wie die hier dis-

1) Centralbl. f. Bact. B. 26. 1899.

cutirten Momente bedingen können, dass man durch Injection von Zellen, die mit zahlreichen differenten Receptoren ausgestattet sind, nur einen Bruchtheil der theoretisch möglichen Antikörper wirklich erhält. Vollends ist es wahrscheinlich, dass die Immunisirung einer Thierspecies mit einer bestimmten Zell- oder Bacterienart eben nur einen Theil der möglichen Antikörper ergibt. Wenn man aber dieselbe Zell- oder Bacterienart einer zweiten Thierspecies injicirt, so ist es höchst wahrscheinlich, dass die haptophoren Gruppen dieser Zellen in der zweiten Species einen wenigstens zum Theil abweichenden Receptorenapparat vorfinden und dass also auf die Weise, wie wir weiterhin auch zeigen wollen, ein Immunserum entsteht, das zum Theil andere Immunkörper enthält. Die Voraussetzung einer solchen Verschiedenheit ist die an und für sich selbstverständliche Annahme, dass der Receptorenapparat einer Thierspecies nicht identisch ist mit dem Receptorenapparat einer zweiten, nicht ganz nahe stehenden Thierspecies. Es ist möglich, dass z. B. eine bestimmte haptophore Gruppe a des Typhusbacillus im Kaninchenorganismus einen passenden Receptor findet, nicht aber im Organismus des Hundes, während eine andere Gruppe b sich gerade umgekehrt verhalten kann. Sind diese Voraussetzungen richtig, so würde sich hieraus ein wichtiges Princip für die Praxis der Heilserumgewinnung ergeben, indem man für einen Einzelfall eine Reihe verschiedener Thierarten immunisirt, die in ihren Immunkörpern differenten Sera auswählt und aus ihnen durch Mischung einen Heilstoff herstellt, der die verschiedenen Receptorentypen in möglichster Vollständigkeit enthält.

Bei der Bedeutsamkeit dieser Aufgaben haben wir zunächst experimentell die Vorfrage in Angriff genommen, ob denn Immunsera, die durch Behandlung zweier verschiedener Thierspecies mit

denselben Zellen erzielt werden, in ihren Antikörpern identisch, oder aber ganz oder theilweise verschieden sind. Von diesen Körpern sind wiederum die wichtigsten die bacteriolytischen und haemolytischen Immunkörper. Dieselben besitzen bekanntlich nach unserer Annahme zwei haptophore Gruppen, eine complementophile und eine Gruppe, die sich an die Receptoren der die Immunität auslösenden Zellen verankert und die kurz als cytophile Gruppe bezeichnet werden möge. Nach den obigen Darlegungen besitzt gerade die zweite Gruppe in der vorliegenden Frage die ausschlaggebende Bedeutung und wir können deshalb die uns hier beschäftigende Aufgabe folgendermaassen präcisiren: Es ist zu untersuchen, ob bei der Immunisirung verschiedener Thierspecies mit einer Zellart Amboceptoren (Immunkörper) mit differenten cytophilien Gruppen entstehen.

Die experimentelle Behandlung dieser Frage kann zunächst wesentlich auf zwei Wegen erfolgen: dem des Absorptionsversuches, der zwar sehr schwierig, aber sowohl für Bacteriolysine und Haemolysine gangbar ist, und dem der Neutralisirung durch Antiamboceptoren (Antiimmunkörper).

Dieser letztere elegantere Weg ist allerdings voraussichtlich nur für diejenigen Immunkörper möglich, welche gegen Organzellen gerichtet sind. Ein haemolytischer oder cytotoxischer Immunkörper findet stets im Organismus der entsprechenden Thierspecies Angriffspunkte, was ja die nächste Voraussetzung für die Möglichkeit eines Antiimmunkörpers ist. Thatsächlich sind ja auch derartige Antiimmunkörper bereits beobachtet. Immunkörper der bactericiden Sera dagegen, die ihre natürlichen Gegengruppen in Bacterienzellen haben, finden dieselben aller Wahrscheinlichkeit nach nicht in den Zellen der höheren Thiere. Es erscheint daher, wenn nicht ein glücklicher Zufall im Einzelfall mitspielt, als unwahrscheinlich,

Antiimmunkörper, welche gegen die bactericiden Immunkörper gerichtet sind, zu erzielen.

II. Ueber die Verschiedenheit der cytophilen Gruppen homologer Immunkörper.

Als besonders geeignet für diese Versuche wählten wir die Immunisirung mit Ochsenblutkörperchen, wie sie zuerst von v. Dungern an Kaninchen ausgeführt worden ist. Die Gewinnung von Immunkörpern in hoher Concentration gelingt in diesem Falle besonders leicht, so dass auch spätere Untersucher (Buchner, Rehns, Bulloch) von dieser zweckmässigen Combination Gebrauch machten. Man erhält in vielen Fällen, am einfachsten durch intra-peritoneale Injection des Ochsenbluts gut wirksame Haemolysine, die in der Dosis von 0,005—0,0005 zur Auflösung von 1 ccm einer 5proc. Aufschwemmung von Ochsenblut genügen. Da, wie v. Dungern¹⁾ gerade an diesem Fall gezeigt hat, mit der Bildung des Immunkörpers keine Vermehrung des Complements einhergeht, so muss man stets, um die Gesammtmenge der Immunkörper in Action zu bringen, Complement, das im Kaninchenserum und besonders im Meerschweinchenserum reichlich zu Gebote steht, in entsprechender Menge zufügen.

Wir haben nun die Beobachtung gemacht, dass das Serum dieser mit Ochsenblut behandelten Kaninchen nicht nur im Stande ist, die Blutkörperchen des Ochsen, sondern auch die der Ziege zur Auflösung zu bringen. Wir lassen zunächst eine Tabelle folgen, die eine Reihe vergleichender Bestimmungen der Lösungskraft einiger derartiger Sera gegenüber den Blutkörperchen des Ochsen und der Ziege wiedergibt. Als Complement diente in diesen Fällen

1) S. S. 56.

für beide Blutarten Meerschweinchenserum (0,1 oder 0,15 ccm), da Kaninchenserum in den zur Completirung nöthigen Dosen sehr häufig an und für sich haemolytisch auf Ziegenblutkörperchen wirkt (siehe Tabelle 1).

Tabelle 1.

Wirkung des Immunkörpers der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen auf Ochsenblut und Ziegenblut.

Nummer des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens	Complet lösende Dosis für 1 ccm Ochsenblut ccm	Complet lösende Dosis für 1 ccm Ziegenblut ccm	Verhältniss der lösenden Mengen (abgerundet). Complet lösende Dosis für Ochsenblut = 1
No. 1 v. 24. I. 01	0,0042	0,0061	1 : 1,5
2 v. 14. XII. 00	0,0035	0,0061	1 : 1,7
3 v. 8. II. 01	0,002	0,0035	1 : 1,8
4 v. 8. II. 01	0,003	0,01	1 : 3,3
5 v. 21. I. 01	0,0017	0,0061	1 : 3,6
6 v. 17. XII. 00	0,0014	0,0051	1 : 3,6
7 v. 14. XII. 00	0,00088	0,0042	1 : 5
8 v. 3. II. 01	0,0051	0,05	1 : 9,8
9 v. 15. XII. 00	0,00073	0,0073	1 : 10
10 v. 9. II. 01	0,0035	0,06	1 : 17

Es geht aus dieser Tabelle hervor, dass die haemolytische Wirkung des Immunkörpers auf Ziegenblut stets geringer ist, als auf Ochsenblutkörperchen und dass das Verhältniss der lösenden Dosis für beide Blutarten keine constante Zahl darstellt, sondern in ziemlich weiten Grenzen schwankt, wie dies die in der Tabelle gewählte Anordnung ersehen lässt.

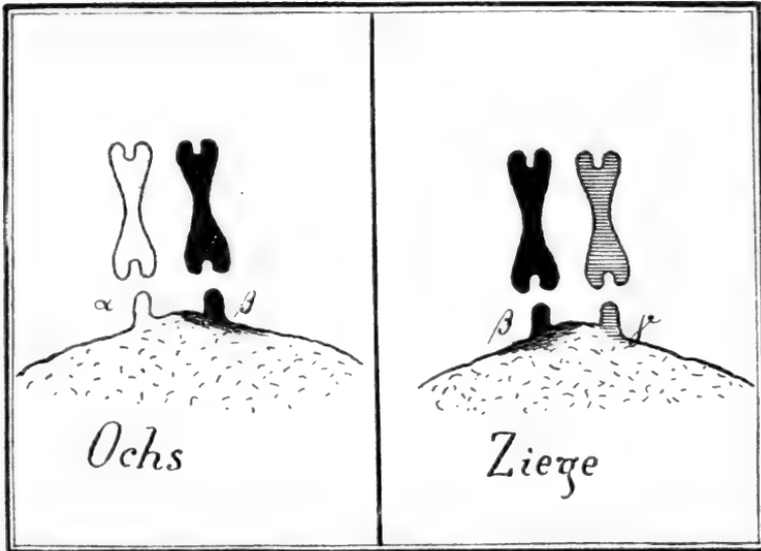
Schon dieses wechselnde Verhältniss weist darauf hin, dass die lösende Wirkung für die beiden Blutkörperchenarten nicht eine einfache Function eines und desselben Immunkörpers darstellt, sondern dass zwei Fractionen von Immunkörpern in dem Serum

vorhanden sind, von denen die eine ausschliesslich auf Ochsenblutkörperchen, die andere auf Ochsenblut- und zugleich auf Ziegenblutkörperchen einwirkt. Dieses Verhältniss lässt sich unmittelbar auf dem Wege der electiven Absorption veranschaulichen. Behandelt man den Immunkörper mit der genügenden Menge Ochsenblutkörperchen und centrifugirt dann die Flüssigkeit ab, so kann man nachweisen, dass diese ihre Lösungskraft für beide Blutarten verloren hat. Es sind also von den Ochsenblutkörperchen, die als das ursprüngliche immunitätsauslösende Agens Träger der gesammten in Betracht kommenden Receptoren sind, beide Fractionen der Immunkörper gebunden worden. Stellt man den gleichen Versuch mit Ziegenblutkörperchen an, so kann man erweisen, dass die Flüssigkeit ihr Lösungsvermögen für Ziegenblut eingebüsst hat, für Ochsenblut jedoch noch besitzt; die Lösungskraft für Ochsenblutkörperchen kann in günstigen Fällen beinahe unverändert bleiben. Die vorliegenden Verhältnisse sind durch ein einfaches Schema leicht verständlich zu machen (Fig. 1).

Stellen wir in der Fig. 1 ganz schematisch drei Fractionen von bindenden Gruppen der Blutkörperchen, von denen die erste (α) nur im Ochsenblutkörperchen, die zweite (γ) nur im Ziegenblutkörperchen und die dritte (β) in beiden Blutarten vertreten ist, durch ein bestimmtes Symbol dar, so lassen sich die Beziehungen leicht übersehen. Injicirt man einem Kaninchen Ochsenblut, so werden die den Gruppen α und β entsprechenden Amboceptoren (Immunkörper) gebildet. Ochsenblutkörperchen können dann vermittelt ihrer α - und β -Gruppen sämtliche Immunkörperfractionen verankern, Ziegenblutkörperchen dagegen nur die Immunkörper der Fraction β , während sie die der Fraction α in der Lösung belassen.

Wenn, wie es diese Erklärung voraussetzt, die Ziegenblut-

Figur 1.



körperchen eine gewisse Receptorenfraction (β) mit den Ochsenblutkörperchen gemeinsam haben, so musste es auch gelingen, durch Behandlung von Kaninchen mit Ziegenblut Immunkörper zu gewinnen, die gleichfalls auf beide Blutarten einwirken. Dies ist in der That der Fall. Die Lösungskraft ist auch hier in der Regel den beiden Blutkörperchenarten gegenüber verschieden, nur dass das Verhältniss ein umgekehrtes ist, wie in dem zuerst beschriebenen Fall, was die folgende Tabelle 2 veranschaulicht.

Wir müssen auch für diesen Fall schon auf Grund der Verhältnisszahlen annehmen, dass die Ziegenblutkörperchen neben der Receptorenfraction, die sie mit den Blutkörperchen des Ochsen gemeinsam haben (β), ein zweites nur ihnen eigenthümliches System von bindenden Gruppen besitzen, das in dem Schema durch γ repräsentirt wird. Dementsprechend wird hier bei der Absorption durch Ziegenblutkörperchen die Gesamtschaar der Immunkörper ge-

bunden, während bei Absorption durch Ochsenblutkörperchen die Gruppe γ , die ja nur zu Receptoren des Ziegenblutes Verwandtschaft hat, zurückbleibt.

Tabelle 2.

Wirkung des Immunkörpers der mit Ziegenblut behandelten Kaninchen auf Ziegenblut und Ochsenblut.
(Reactivirung durch Meerschweinchenserum.)

Nummer des mit Ziegenblut be- handelten Kaninchens	Complet lösende Dosis für 1 cem Ziegenblut cem	Complet lösende Dosis für 1 cem Ochsenblut cem	Verhältnis der lösenden Mengen (abgerundet). Complet lösende Dosis für Ziegenblut = 1
No. 1 v. 28. II. 01	0,01	0,024	1 : 2,4
„ 2 v. 14. I. 01	0,0061	0,025	1 : 4
„ 3 v. 7. II. 01 ¹⁾	0,0012	0,025	1 : 20
„ 4 v. 18. XII. 00	0,0071	0,25 (fast complet)	1 : \sphericalangle 33

Wir lassen nun zwei Versuchsreihen folgen, welche die Resultate einer solchen wechselseitigen Bindung zeigen.

Zu je 4 cem einer 5proc. Aufschwemmung von Ochsen- resp. Ziegenblutkörperchen (durch Centrifugiren vom Serum befreit) werden wechselnde Mengen des Immunkörpers eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens zugefügt.

Die Mengen sind aus der ersten Columne der Tabelle zu ersehen; in der zweiten und dritten Columne ist die Anzahl der complet lösenden Dosen für Ochsen- resp. Ziegenblutkörperchen,

1) Bei Anwendung desselben Serums auf ein anderes Ochsenblut trat bei 0,05 gar keine, bei 0,1 nur eine Spur Lösung auf. Dies beruht offenbar auf gelegentlichem, individuellem Receptorenmangel der betreffenden Ochsenblutkörperchen, wie solchen das Ziegenblut beim Studium der Isolysine so vielfach zeigte.

die in jeder Probe enthalten ist, auf Grund gleichzeitiger Versuche angegeben. Die Gemische werden mit physiologischer Kochsalz-

Tabelle 3.

Bindung des Immunkörpers eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens an Ochsen- und Ziegenblutkörperchen.

Mengen des zugetügten Immunkörpers (Kaninchen mit Ochsenblut behandelt)	Zahl der darin enthaltenen lösenden Dosen		Lösungsfähigkeit der Abgüsse			
	a) für Ochsenblut	b) für Ziegenblut	A. nach Bindung an Ochsenblut		B. nach Bindung an Ziegenblut	
			a) für Ochsenblut	b) für Ziegenblut	a) für Ochsenblut	b) für Ziegenblut
ccm						
1. 0,001	1/6	1/20	0	0	0	0
2. 0,002	1/3	1/10	0	0	Spur.	0
3. 0,003	1/2	3/20	0	0	Sehr wenig	0
4. 0,004	2/3	1/5	0	0	Sehr wenig bis wenig.	0
5. 0,005	5/6	1/4	0	0	Mässig bis wenig.	0
6. 0,006	1	3/10	0	0	Mässig.	0
7. 0,007	1 1/6	7/20	0	0	do.	0
8. 0,008	1 1/3	2/5	0	0	Fast ganz complet.	0
9. 0,01	1 2/3	1/2	0	0	Complet.	0
10. 0,012	2	3/5	0	0	do.	Spürchen.
11. 0,016	2 2/3	4/5	0	0	do.	Spürchen.
12. 0,02	3 1/3	1	Spürchen.*	Sehr wenig	do.	Sehr wenig Kuppe.
13. 0,024	4	1 1/5	Sehr wenig	do.	do.	Wenig Kuppe.
14. 0,032	5 1/3	1 3/5	Wenig bis mässig.	Wenig bis sehr wenig	do.	Wenig.
15. 0,048	8	2 2/5	Wenig bis mässig.	Wenig.	do.	do.
16. 0,06	10	3	Fast complet.	Mässig.	do.	do.
17. 0,08	13 1/3	4	Complet.	Ziemlich.	do.	do.
18. 0,1	16 2/3	5	do.	Stark bis fast complet.	do.	Wenig bis mässig.
19. 0,14	23 1/2	7	do.	Complet.	do.	Mässig bis wenig.

lösug auf 6 cem aufgefüllt, bleiben $1\frac{1}{2}$ Stunden bei 37° und werden dann centrifugirt. Von den klaren Abgüssen werden dann je zwei gleiche Theile genommen, mit entsprechenden Mengen Blutkörperchen wieder beschickt und endlich wird Meerschweinchen-serum zur Activirung zugefügt. Die hämolytische Wirkung, welche die Abgüsse noch auf Ochsenblutkörperchen und Ziegenblutkörperchen ausüben, ergibt sich aus der Tabelle 3.

Durch die Bindung des Immunkörpers an Ochsenblutkörperchen ist eine erhebliche Wegnahme für beide Fractionen des Immunkörpers erfolgt. Dagegen ist nach Bindung an Ziegenblut, durch welche die Wirkung des Abgusses auf dieses eine erhebliche Einbusse erleidet, die Beeinträchtigung der lösenden Wirkung für Ochsenblut eine sehr geringe.

Diesem Versuch sei eine ganz analog angelegte Versuchsreihe gegenübergestellt, die das gerade entgegengesetzte Verhalten der beiden Immunkörperfractionen eines mit Ziegenblut vorbehandelten Kaninchens zeigt (siehe Tabelle 4).

Hier binden die Ziegenblutkörperchen beide Fractionen des Immunkörpers, während nach Behandlung mit Ochsenblutkörperchen die auf Ziegenblut wirkende Fraction desselben fast völlig intact bleibt.

Es gelingt also auf diesem Wege der gekreuzten Immunisirung und wechselseitigen electiven Absorption, nachzuweisen, dass bei den mit Ochsenblut und Ziegenblut vorbehandelten Kaninchen je zwei grosse Fractionen von Immunkörpern getrennt werden können, von denen die eine beiden Immunsera gemeinsam, die andere jedem derselben eigenthümlich ist. Demgemäss sind die oben bezeichneten und in dem Schema veranschaulichten Hauptgruppen von Receptoren, α und β beim Ochsenblut, β und γ beim Ziegenblut von einander zu differenziren.

Tabelle 4.

Bindung des Immunkörpers eines mit Ziegenblut behandelten Kaninchens an Ochsen- und Ziegenblutkörperchen.

Mengen des zugefügten Immunkörpers (Kaninchen mit Ziegen- blut behan- delt)	Zahl der darin enthal- tenen tödtlich. Dosen		Lösungsfähigkeit der Abgüsse			
	a) für Ochsen- blut	b) für Ziegen- blut	A. nach Bindung an Ochsenblut		B. nach Bindung an Ziegenblut	
			a) für Ochsen- blut	b) für Ziegen- blut	a) für Ochsen- blut	b) für Ziegen- blut
ccm						
1. 0,038	$\frac{4}{13}$	1	0	Ziemlich bis mässig.	0	0
2. 0,05	$\frac{5}{13}$	$1\frac{1}{4}$	0	Fast complet.	0	0
3. 0,062	$\frac{1}{2}$	$11\frac{11}{19}$	0	Complet.	0	0
4. 0,074	$\frac{1}{2}$	2	0	"	0	0
5. 0,1	$\frac{10}{13}$	$2\frac{2}{5}$	0	"	0	Minimales Spürchen.
6. 0,13	1	$3\frac{1}{2}$	0	"	0	Spürchen.
7. 0,15		4	0	"	0	Spürchen.
8. 0,2		5	0	"	0	Sehr wenig.
9. 0,25	2	$6\frac{1}{2}$	0	"	0	Wenig.
10. 0,3		8	0	"	0	do.
11. 0,38	3	10	0	"	Spur Lö- sung.	Ziemlich bis stark.

Wir haben es nun für wichtig gehalten, diese Analyse noch durch Versuche an einer zweiten Thierspecies zu ergänzen, indem wir eine Ziege mit Ochsenblut behandelten. Das Serum der auf diese Weise behandelten Ziege löste selbstverständlich Ochsenblutkörperchen auf. Ausserdem zeigt es aber auch die Fähigkeit, Blutkörperchen einzelner fremder Ziegen aufzulösen, enthält, also richtige Isolysine, wie wir sie früher durch Behandlung von Ziegen mit Ziegenblut schon dargestellt haben. So löste von dem Serum einer unserer Ziegen 0,025 ccm die gewöhnliche Menge Ochsenblutkörperchen nach Complementzusatz vollständig auf. Von

fünf untersuchten verschiedenen Ziegenblutproben wurden nur zwei überhaupt aufgelöst, doch war die Isolysincomponente offenbar in viel geringerer Menge vorhanden, indem zur completen Hämolyse von empfindlichen Ziegenblutkörperchen die dreissigfache Menge Serum, nämlich 0,75 cem nothwendig war. Es ist also auch in diesem Falle die Entstehung aller derjenigen möglichen Amboceptoren vermieden worden, die in den Blutkörperchen der Ziege selbst Verankerungsstellen (Receptoren) finden können und hier wiederum die Erscheinung zum Ausdruck gekommen, die wir schon früher kurz als „Horror autotoxicus“ bezeichnet haben¹⁾.

Aus diesem Versuch lässt sich ohne weiteres erschliessen, dass dies Receptorensystem β thatsächlich aus verschiedenen Componenten besteht, von denen sich im Serum der mit Ochsenblut behandelten Ziege nur diejenigen Einzel-Amboceptoren (Immunkörper) finden, deren Receptoren in den Blutkörperchen der immunisirten Ziege selbst fehlen.

Als das wichtigste Ergebniss dieser in sich selbst vollkommen abgeschlossenen Versuchsreihe ist also hervorzuheben, dass durch Behandlung von Thieren mit Ochsenblut zwei Fractionen von Immunkörpern gebildet werden, von denen die eine nur auf Ochsenblut, die andere auch auf Ziegenblut einwirkt, während bei der Immunisirung mit Ziegenblut das ganz analoge entgegengesetzte Verhältniss Platz greift. Diese beiden Fractionen entsprechen nicht etwa zwei be-

1) Wir konnten auch beobachten, dass der Immunkörper der mit Ochsenblut und Ziegenblut behandelten Kaninchen auf Hammelblut einwirkt. Das Verhalten würde sich wohl bei näherer Untersuchung als ein analoges, wie das gegen Ziegenblut herausstellen. Dies entspricht ganz unseren früheren Beobachtungen über die weitgehende Uebereinstimmung des Receptorenapparates des Ziegen- und Hammelblutes, wie dies besonders aus den Versuchen über Isolysine hervorging.

stimmten Einzelimmunkörpern, sondern jede von ihnen umfasst verschiedene, vielleicht eine ganze Schaar von Immunkörpern.

Für die Auffassung der Specificität der Reactionsproducte und der cellularen Specificität ergeben sich gleichfalls nicht unwichtige Folgerungen aus diesen Versuchen. Man hat bisher die Anschauung vertreten und auch Metschnikoff giebt ihr neuerdings¹⁾ noch Ausdruck, dass durch die Injection einer Blutart α ein spezifisches, d. h. nur auf α eingestelltes Immuserum entsteht. Wir haben schon früher Ausnahmen von diesem Princip kennen gelernt, indem durch Ziegenblut erzeugte Isolysine auch Hammelblut auflösen und umgekehrt Immunkörper von Ziegen, die mit Hammelblut vorbehandelt sind, als Isolysine wirken. Wir haben damals schon betont, dass diese Resultate genau wie in dem hier vorliegenden Fall nur dadurch zu erklären sind, dass eben bestimmte Receptorentypen den beiden Blutarten gemeinsam sind. Zu denselben Schlüssen ist auch schon v. Dungern²⁾ gelangt, auf Grund der Thatsache, dass der durch Injection von Flimmerepithel erzeugte Immunkörper auch auf Blutkörperchen der gleichen Species einwirkt und dass umgekehrt der durch Blutkörpercheninjection erzeugte hämolytische Immunkörper durch Flimmerepithel eine partielle Bindung erfährt.

Alle diese Momente weisen darauf hin, dass wir im Allgemeinen die Specificität der Immunkörper nicht im Sinne des Specificitätsbegriffes der zoologischen und botanischen Systematik auffassen dürfen. Die Immusera, die gegen zellige Elemente gerichtet sind, sind ja, wie wir wiederholt ausgeführt haben, nicht einheitlicher Natur, sondern bestehen aus einer Reihe

1) *Revue générale des sciences*. 1901. No. 1.

2) S. S. 73.

von einzelnen Immunkörpern, deren cytophile haptophoren Gruppen den Receptoren der auslösenden Zellen entsprechen. Es werden daher von einem derartigen Immunserum alle diejenigen Elemente afficirt werden können, die irgend einen der Receptorentypen mit der ursprünglichen Zelle a gemeinsam haben. Die Beeinflussung wird um so stärker sein, auf je mehr Typen von Receptoren diese Gemeinschaft sich erstreckt. Nun haben wir Grund, anzunehmen (vergl. die Ausführungen Ehrlichs l. c. und Weigerts in Lubarsch-Ostertag's Ergebnisse der Pathologie. 1887. S. 141), dass gewisse Receptoren eine ausserordentlich weite Verbreitung bei verschiedenen Thierspecies besitzen. Denn die Blutkörperchen einer grossen Anzahl Species besitzen Receptoren, die auf Ricin, Abrin, Crotin, Tetanolysin eingestellt sind und Ganglienzellen der verschiedensten Thiere Receptoren für das Tetanospasmin oder das Botulismusgift. Ebenso haben gewisse Receptoren innerhalb eines thierischen Organismus offenbar eine ausgedehnte Verbreitung in den verschiedensten Organen, wie sich z. B. aus den Versuchen mit Tetanusgift ergibt. Von diesem Gesichtspunkt aus sind die scheinbaren Abweichungen von der Specificität zu verstehen. Wir sind überzeugt, dass die nächste Zukunft in dieser Richtung noch ein ausgedehntes Material bringen wird, welches für die Analyse und die Kenntniss der Vertheilung der Receptoren von grossem Werth sein wird. Wir kommen zu dem Schluss, dass von einer Specificität der durch Immunisirung mit Zellen erhaltenen Immunkörper nur in dem Sinne gesprochen werden kann, dass hierunter jedesmal die specifischen Beziehungen zwischen den einzelnen Typen von Immunkörpern und von Receptoren verstanden werden.

Nachdem in den beschriebenen Versuchen ein vollständig in sich abgeschlossener Beweis für die Vielheit der durch Injection von Ochsen- und Ziegenblut erzeugten Immunkörper gegeben war, suchten wir zu einer Erweiterung dieser Resultate zu gelangen und noch mit Hilfe von Antiimmunkörpern eine Differenzirung verschiedener Immunkörpergruppen durchzuführen. Die stärkste Concentration von Immunkörpern stand uns in dem Serum der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen zu Gebote. Wir haben uns aus äusseren Gründen mit der Immunisirung von Ziegen begnügt, von denen wir wussten, dass schon in ihren Blutkörperchen Receptoren vorhanden sind, welche eine Fraction des Immunkörpergemisches binden können. Wir benutzten zur Behandlung der Ziegen inactives Serum der mit Ochsenblut immunisirten Kaninchen von möglichster Stärke, das subcutan injicirt wurde. Nachdem wir im Laufe von zwei Monaten 120 cem eines Immunkörper-Serums, von dem etwa 0,005 cem bei Reactivirung durch Meerschweinchenserum Ochsenblutkörperchen (1 cem 5 pCt.) complet lösten, injicirt hatten, konnten wir einen Antiimmunkörper von erheblicher Schutzkraft nachweisen.

Dass es sich hierbei um einen wirklichen Antiimmunkörper handelt, der die Verankerung des Immunkörpers an die rothen Blutkörperchen aufhebt, zeigt der folgende Bindungsversuch:

0,5 cem des Antiimmunkörpers (inactivirtes Serum einer wie angegeben behandelten Ziege) werden mit den in der Tabelle enthaltenen wechselnden Mengen des Immunkörpers (inactives Serum) eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens gemischt. Hierauf wird jeder Mischung 1 cem einer 5proc. Aufschwemmung von Ochsenblutkörperchen zugesetzt. Das Ganze bleibt eine Stunde bei 40° und wird dann centrifugirt. Das Sediment wird von neuem in Kochsalzlösung aufgeschwemmt und je 0,15 cem normalen Meer-

schweinchenserums zugefügt. Gleichzeitig wird ein genau ebenso angeordneter Parallelversuch aufgestellt, in dem statt des Antiimmunkörpers die gleiche Menge (0,5) inactiven normalen Ziegenserums zur Anwendung kommt. Der Grad der nun eingetretenen Lösung des Sediments ist aus der folgenden Tabelle 5 zu ersehen:

Tabelle 5.

Menge des zugesetzten Immunkörpers	Zahl der in derselben enthaltenen complete lösenden Dosen	Lösung des Sediments nach Complementzusatz	Lösung des Sediments im Controlversuch
1.0,00125	1	keine Lösung	vollständige Lösung
2.0,0025	2	"	"
3.0,00375	3	"	"
4.0,005	4	Spur-Lösung	"
5.0,0075	6	geringe Lösung	"
6.0,01	8	wohl vollst. Lösung	"
7.0,025	20	vollständige Lösung	"

Aus den Zahlen ist ersichtlich, dass zur Bindung an die Blutkörperchen erst dann etwa eine einfache lösende Dosis des Immunkörpers disponibel wird, wenn das achtfache Multiplum zugefügt wurde und dass die dreifache lösende Dosis derselben vollkommen neutralisirt, d. h. an der Bindung an die Blutkörperchen verhindert wird. Der Controlversuch zeigt, dass 0,5 eines normalen inactiven Ziegenserums die Bindung der einfachen lösenden Dosis des Immunkörpers (0,00125) nicht verhindert. Das betreffende Sediment unterliegt nach Complementzusatz vollständiger Lösung¹⁾. Durch diesen Versuch ist die hemmende Substanz als

1) Anmerkung. Erwähnen möchten wir, dass wir bei sehr zahlreichen Versuchen auch vereinzelte normale Ziegensera gefunden haben, die in geringem Maasse einen gegen den Immunkörper der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen wirksamen Antiimmunkörper enthielten. Es steht dies in Zusammenhang mit dem Gesetze (cfr. auch Neisser l. c.), dass die künstlich erzeugten Antikörper häufig nur auf einer Steigerung normaler Functionen beruhen.

Antiimmunkörper scharf charakterisirt. Eine quantitativ genaue Einstellung des Antiimmunkörpers ist aus folgendem Beispiel zu ersehen:

Zu je 0,4 ccm des inactivirten Serums der mit Immunkörper behandelten Ziege werden die untenstehenden Mengen des inactiven Serums eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens (Immunkörper) zugefügt. Die einzelnen Proben werden mit Kochsalzlösung auf gleiches Volum gebracht, bleiben $\frac{1}{2}$ Stunde bei Zimmertemperatur und werden dann mit 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung von Ochsenblut und mit 0,15 ccm normalen Meerschweinchenserums versetzt. Zur Controle dient ein gleichlaufender Versuch mit normalem inactivem Ziegenserum. (Siehe Tabelle 6.)

Tabelle 6.

Versuch mit 0,4 Antiimmunkörper		Controlversuch mit 0,4 norm. Ziegenserum	
Menge des Immunkörpers	Lösende Wirkung	Menge des Immunkörpers	Lösende Wirkung
0,0175	complete Lösung	0,001	complete Lösung
0,0145	starke Lösung	0,00085	fast ganz complete Lösung
0,012	ziemliche Lösung	0,0007	stark gelöst
0,01	mässige Lösung	0,0006	"
0,0085	wenig	0,0005	mässige Lösung
0,007	"		
0,006	Spur Lösung		
0,005	Spürchen Lösung		
0,0044	"		
0,00375	"		
0,003	minimales Spürchen		
0,0025	"		
0,002	"		
0,0018	0		

Es ergibt sich aus diesem Versuch, dass 0,4 ccm des Antiimmunkörpers im Stande sind, die Wirkung des 1,8 fachen der in

dem Controlversuch completlösenden Dosis des Immunkörpers vollständig aufzuheben und die Wirkung des 5 fachen derselben fast ganz auszuschalten. Weit stärker erscheint aber die Schutzkraft, wenn wir die complet lösenden Dosen in beiden Versuchsreihen vergleichen. Das Verhältniss der complet lösenden Dosen bei Gegenwart des Antiimmunkörpers und im Controlversuch ist dann wie 1 : 17,5. Auf die Ursache dieses Verhaltens kommen wir noch zurück.

Da das zur Immunisirung gebrauchte (inactive) Kaninchenserum Complementoide enthielt, so ist das Vorhandensein von Anticomplementen neben dem Antiimmunkörper leicht verständlich. Die Anticomplemente waren zunächst gegen Kaninchenserum gerichtet. Nach längerer Immunisirung wurden auch Anticomplemente nachweisbar, die gegen gewisse Complemente des Meerschweinchensersums gerichtet waren. Bei den vorliegenden Versuchen war es nur nöthig, die an und für sich nicht bedeutende Anticomplementwirkung gegen das reactivirende Meerschweinchenserum durch einen erheblichen Ueberschuss des letzteren von vornherein auszuschalten.

Im Gegensatz zu dem hier mitgetheilten Versuch stehen die Resultate einer ganz analog ausgeführten Versuchsreihe, in der die Completirung des Immunkörpers statt durch Meerschweinchenserum durch Ziegen Serum erfolgte (s. Tabelle 6a).

Der Antiimmunkörper übt in dieser Combination keine Wirkung aus. Es muss sich also hier um einen besonderen Immunkörpertypus handeln, der mit einem im Ziegen Serum vorhandenen Complement in Verbindung tritt. Dieser Immunkörper tritt mit dem vorliegenden Complex von Antiimmunkörpern nicht in Beziehung, muss also eine haptophore Gruppe haben, die in jenem keine Gegengruppe findet,

Tabelle 6a.

Versuch mit 0,4 Antiimmunkörper		Controlversuch mit 0,4 normal. Ziegen Serum	
Menge des immun-körpers	Lösende Wirkung	Menge des Immun-körpers	Lösende Wirkung
0,051	complete Lösung	0,051	complete Lösung
0,042	fast complete Lösung	0,042	fast complete Lösung
0,029	mässige Lösung	0,029	mässige Lösung
0,02	Spur Lösung	0,02	sehr geringe Lösung
0,017	Spürchen Lösung	0,017	Spur Lösung
0,014	0	0,014	0

Die hier in Frage kommende Completirung durch Ziegen Serum nimmt nun thatsächlich eine besondere Stellung ein, da die quantitativen Verhältnisse des Immunkörpers ganz andere sind, wie bei der Completirung durch Meerschweinchenserum. Man braucht nämlich, um bei Completirung mit Ziegen Serum vollständige Lösung zu erzielen, in der Regel das zeh- bis dreissigfache derjenigen Menge Immunkörper, welche für die Completirung mit Meerschweinchenserum die lösende Dosis darstellt, wie folgende Beispiele zeigen (siehe Tabelle 7):

Tabelle 7.

No.	Complet lösende Dosis des Immunkörpers bei Completirung durch Meerschweinchenserum (0,15)	Complet lösende Dosis des Immunkörpers bei Completirung durch Ziegen Serum (0,5)	Verhältniss der beiden Dosen
1.	0,005	0,05	1 : 10
2.	0,0075	0,075	1 : 10
3.	0,0075	0,1	1 : 13
4.	0,0025	0,075	1 : 30

Dieses Verhalten beruht nicht etwa auf geringem Complementgehalt des Ziegenserums, wie leicht durch entsprechende Versuche, besonders durch Erhöhung der Dosis des letzteren, festzustellen ist.

Dasselbe ist nur so zu erklären, dass von der Gesamtzahl der Immunkörper nur ein gewisser Antheil im Ziegen Serum passende Complemente findet und dass dieser Antheil in wechselnden, stets aber geringeren Mengen, als der durch Meerschweinchenserum activirbare, vorhanden ist. Das weiter unten folgende Schema wird dieses Verhältniss am besten veranschaulichen.

Diese Versuche haben wir nun durch eine Reihe weiterer Experimente ergänzt und an erster Stelle constatirt, dass unser Antiimmunkörper auch Ziegenblutkörperchen gegen den Immunkörper der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen schützte. Es ist dies ganz selbstverständlich, da wir ja schon gezeigt haben, dass diese Wirkung auf eine fremde Blutart auf einer Concordanz gewisser haptophorer Gruppen beruht. Ebenso schützt der Antiimmunkörper Ochsenblutkörperchen auch gegen die Wirkung eines Immunkörpers, der durch Behandlung von Kaninchen mit Ziegenblut erhalten ist.

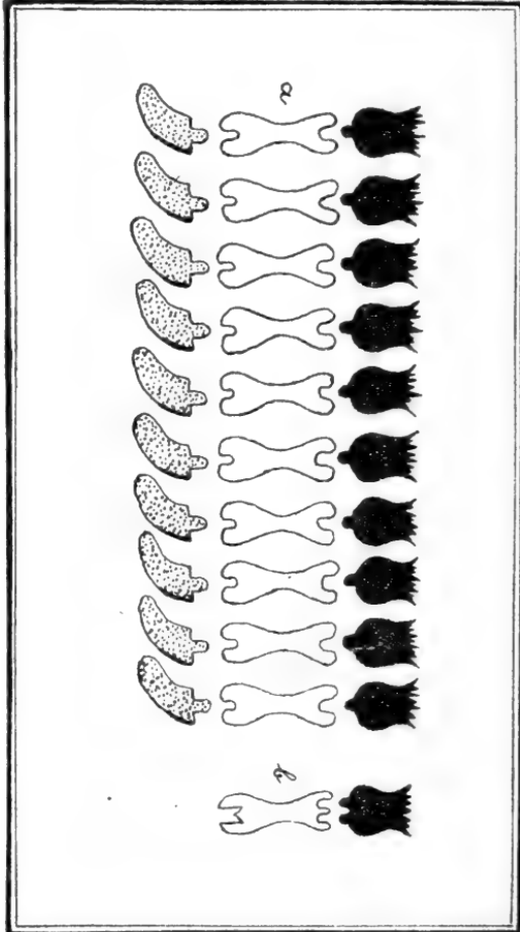
Wenn wir die Consequenzen dieser Versuche ziehen, so gelangen wir zu folgenden Anschauungen: Auch der Antiimmunkörper, den wir durch Injection von Ziegen mit den vom Kaninchen stammenden Immunkörpern erhalten, ist keine einheitliche Substanz, sondern enthält eine ganze Reihe von Partial-Antikörpern. Wir haben in dem zur Immunisirung der Kaninchen dienenden Ochsenblut schon zwei Hauptfractionen von Receptoren unterschieden, denen in dem resultirenden Immunkörper wiederum zwei Hauptfractionen entsprechen. Jede dieser Fractionen enthält aller Wahrscheinlichkeit nach eine ganze Schaar von

Partial-Immunkörpern, und wir müssen annehmen, dass dementsprechend auch diese Anti-Immunkörper eine complexe Zusammensetzung besitzen.

In dem folgenden Schema soll nicht ausgedrückt werden, dass die durch Meerschweinchenserum wirksam werdenden Immunkörper untereinander identisch sind, sondern jede Gruppe kann eine andere Art von Immunkörpern repräsentiren.

Die erwähnte grosse Differenz zwischen der Dosis des Immunkörpers, welche durch eine bestimmte Menge Antiimmunkörper vollständig neutralisirt wird, und derjenigen, welche bei Gegenwart des Antiimmunkörpers zur completen Lösung führt, erklärt sich, wenn wir uns der oben geschilderten und durch das Schema dargestellten Vertheilung gewisser Partial-Immunkörpertypen erinnern.

Nehmen wir an, um ein möglichst übersichtliches Beispiel zu wählen, dass entsprechend dem obigen Schema im Immunserum des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens nur zwei verschiedene Immunkörpertypen vorhanden sind, und zwar in ungleichem Mengenverhältniss. Die Hauptmenge des Immunkörpers sei repräsentirt durch den Immunkörpertypus a, welcher durch ein bestimmtes, im eigenen (Kaninchen-) Serum vorhandenes Complement activirt wird, während der zweite, in viel geringerer Menge vorhandene Immunkörpertypus b durch ein anderes Complement ergänzt wird, das gleichfalls im Kaninchenserum, aber auch im Ziegenserum enthalten ist. Das Verhältniss von a zu b sei hier wie 10:1, d. h. eine Menge des Immunserums, die eine complet lösende Dosis von b enthält, enthalte zehn lösende Dosen von a. Man braucht also in diesem Fall, um mit Hülfe des Immunkörpers b complete Lösung zu erzielen (wie dies mit Reactivirung mit Ziegenserum, das nur Complemente für b enthält, der Fall ist), zehnmal soviel



Figur 2.

Schema zur Veranschaulichung der beiden im Immuns Serum der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen enthaltenen Immunkörpertypen. Jedes Immunkörpersymbol entspricht einer lösenden Dosis für das im Versuch verwendete Quantum Ochsenblut. Der Immunkörpertypus a ist in zehnfach grösserer Menge vorhanden, als der Immunkörper b. Die complementophilen Gruppen des Immunkörpers a und b sind different, daher auch die Complemente. Das Antimmunkörperserum besitzt nur gegenüber a ablenkende Antimmunkörper.

von dem Immuneserum, als nöthig ist, um mit a complete Lösung hervorzubringen. Die Zusammensetzung dieses Immuneserums wird dargestellt durch die Formel $10a + 1b$.

Ein Antiimmunkörper besteht nun, wie sich aus den Versuchen ergibt, nur gegen den Immunkörper vom Typus a. Versetzt man also eine Menge des Immunkörpers, die $= 10a + 1b$ ist, d. h. die eine complet lösende Dosis des Immunkörpers b und zehn complet lösende Dosen des Immunkörpers a enthält, mit einem grossen Quantum des Antiimmunkörperserums, so wird nach stattgehabter Completirung immer Lösung eintreten, weil hier eine einfache lösende Dosis von b vorhanden ist, die vom Antiimmunkörper nicht beeinflusst wird, selbst wenn derselbe die zehn lösenden Dosen von a zu neutralisiren vermochte. Dagegen wird der zehnte Theil dieser Menge durch den Antiimmunkörper in seiner Wirkung vollkommen aufgehoben werden. Denn dieser enthält eine complet lösende Dosis des Immunkörpers a, die durch den Antiimmunkörper weggenommen wird und nur mehr $\frac{1}{10}$ der lösenden Dosis von b, die zwar von dem Antiimmunkörper nicht beeinflusst wird, an sich aber zu gering ist, um eine merkliche Lösung hervorzubringen. Erst wenn man grössere Mengen des Immunkörpers anwendet, in denen b wirksam wird, tritt Lösung ein, die aber erst dann complet wird, wenn die Menge erreicht ist, die $10a + 1b$ enthält. Ist das Verhältniss 1 : 20, so ist hierzu natürlich eine Immunkörpermenge nöthig, die durch die Formel $20a + 1b$ ausgedrückt wird.

Diese Auseinandersetzung dürfte ausreichen, um die von uns geschilderten Eigenthümlichkeiten in der Wirkung des Antiimmunkörpers verständlich zu machen, dass zwischen der Immunkörperdosis, deren Wirkung durch das Antiimmunkörperserum vollkommen aufgehoben wird und derjenigen,

welche complete Lösung herbeiführt, eine lange Reihe von Uebergängen sich einschaltet, in denen die Lösung ganz allmählich ansteigt.

In Wirklichkeit liegen die Verhältnisse noch complicirter, da mit der Steigerung der Immunkörperdosis eine ganze Anzahl neuer Immunkörper, die gleichsam superponirt sind, in Wirkung treten, welche in dem Anti-Serum weniger oder gar keine entsprechenden Antiimmunkörper vorfinden.

Wir gelangen nun zu der weiteren wichtigen Frage, ob es gelingt, durch Anwendung des Antiimmunkörpers die Verschiedenheit der bei verschiedenen Thierarten durch Injection von Ochsenblut erzeugten Immunkörper nachzuweisen.

Wir haben zunächst Versuche mit dem Serum von Ziegen angestellt, die mit Ochsenblut vorbehandelt waren. Wie die nachfolgenden Versuchszahlen sehen lassen, übt unser durch Injection des vom Kaninchen stammenden Immunkörpers erzeugter Antiimmunkörper in diesem Fall keine Wirkung aus. Den untenstehenden wechselnden Mengen des Immunkörpers werden 0,4 ccm des Antiimmunkörpers zugefügt, dann 1,0 ccm 5proc. Ochsenblut und zur Activirung 0,5 ccm normales actives Ziegen-serum. Im Controlversuch tritt an Stelle des Antiimmunkörpers je 0,4 inactives, normales Ziegen serum (siehe Tabelle 8).

Eine wesentliche Verschiedenheit im Bestand an Einzelimmunkörpern hatte sich bei diesem Serum ja schon daraus ergeben, dass es im Gegensatz zu dem Serum der immunisirten Kaninchen kein allgemein auf Ziegenblutkörperchen wirkendes Haemolysin besitzen konnte, da ein solches als Autolysin im höchsten Grade deletär in die Erscheinung getreten wäre. In der That war ja, wie schon erwähnt, auch hier das Gesetz des „Horror autotoxicus“

Tabelle 8.

Versuch mit Antiimmunkörper		Controlversuch	
Menge des Immun- körpers	Lösende Wirkung	Menge des Immun- körpers	Lösende Wirkung
0,051	Complete Lösung	0,051	Complete Lösung
0,042	Fast ganz complet	0,042	Fast ganz complet
0,035	Stark	0,035	Fast complet
0,029	Mässige Lösung	0,029	Mässige Lösung
0,02	Spur	0,02	Sehr wenig
0,017	Fraglich, ob Lösung	0,017	Spur Lösung
0,014	0	0,014	0

zur Geltung gelangt und nur ein Isolysin entstanden, welches nur auf Ziegenblutkörperchen einzelner Individuen einwirkte und demnach auch nur einzelne individuelle Specialgruppen in seinen Immunkörpern besass. Auch gegen dieses Isolysin, das einen verhältnissmässig geringen Antheil unter den Immunkörpertypen der Ziege darstellte, erwies sich unser Antiimmunkörper als gänzlich unwirksam. Versuchsordnung wie in den vorausgehenden Versuchen: Blut der Ziege No. III 5 pCt. 1,0. (siehe Tabelle 9).

Tabelle 9.

Versuch mit 0,4 Antiimmunkörper		Controlversuch mit 0,4 normalem inactivem Ziegenserum	
Menge des Immun- körpers	Lösende Wirkung	Menge des Immun- körpers	Lösende Wirkung
ccm		ccm	
1,5	Complet	1,5	Complet
1,0	Stark	1,0	Stark
0,88	Stark	0,88	Stark
0,61	Mässig	0,61	Mässig
0,51	Wenig	0,51	Wenig
0,42	Spürchen	0,42	Spürchen
0,35	0	0,35	0

Es sind also durch Behandlung einer Ziege mit Ochsenblutkörperchen Immunkörper gebildet worden, die in ihrer Hauptmenge von denjenigen verschieden sind, welche wir bei der Immunisirung von Kaninchen mit Ochsen- und Ziegenblut erhalten haben.

Eine zweite Thierspecies, deren Immunkörper sich als different nachweisen lassen, ist die Gans. Auch die bei der Gans durch Injection von Ochsenblutkörperchen erzeugten Immunkörper werden durch unseren Antiimmunkörper nicht im Mindesten beeinflusst. Es dürften im Organismus der Gans völlig andere Receptorenapparate vorhanden sein, die das Eingreifen verschiedener haptophorer Gruppen der Blutkörperchen und so die Bildung ganz verschiedenartiger Immunkörper zur Folge haben.

Weitere Versuche erstreckten sich auf die Wirkung des Antiimmunkörpers gegen Immunkörper, die durch Behandlung von Ratten, Meerschweinchen und Hunden mit Ochsenblutkörperchen erhalten waren. Wir fanden, dass der Antiimmunkörper gegen alle drei Sera eine deutliche, aber geringere Schutzkraft ausübt, als gegen den Immunkörper des Kaninchens. Am geringsten war der Schutz gegenüber dem Serum der Ratte. Selbst gegen die Hälfte oder ein Drittel der tödtlichen Dosis war der Schutz noch kein absoluter.

Complete Lösung trat bei Anwesenheit von 0,3 Antiimmunkörper schon durch die doppelte sonst lösende Dosis des Immunkörpers ein. Es weist darauf hin, dass in diesem Serum die nicht neutralisierbaren Immunkörpertypen in relativ grosser Menge, auf jeden Fall in weit grösserer Menge als beim Kaninchen, vorhanden sind. Aehnlich liegen die Verhältnisse beim Meerschweinchen, wo sich die doppelt lösenden Dosen wie 1 : 3 verhielten.

Am meisten nähert sich noch den beim Kaninchen gefundenen Verhältnissen das Serum des mit Ochsenblut behandelten Hundes, das erst beim sechsfachen der sonst lösenden Dosis bei Gegenwart des Antikörpers complete Lösung herbeiführte¹⁾.

Wir gelangen also zu dem Resultat, dass im Immunserum dieser drei Thierspecies gewisse Antheile in ihrer cytophilen Gruppe mit gewissen Immunkörper des Kaninchens identisch sind: Es greifen also in die Receptoren dieser Thiere bestimmte Gruppen der Ochsenblutkörperchen in gleicher Weise ein. Im Sinne dieser Feststellungen gewinnt nun die Thatsache, dass bei der Ziege der durch den Antikörper neutralisierbare Antheil vollständig fehlt, ein besonderes Interesse. Es liegt hier, wie schon erwähnt, ein Ausnahmefall vor, der mit der Unmöglichkeit der Auto-lysinbildung in Zusammenhang steht.

Wir kommen also zu dem Schluss, dass entsprechend unseren Voraussetzungen in der That bei der Behandlung verschiedener Thierspecies mit Ochsenblutkörperchen die in jedem Einzelfall entstehenden Immunkörper nicht einheitlicher Natur sind. Die bei Ziegen und Gänsen erzielten Immunkörper sind ganz erheblich, wenn nicht vollkommen, die bei Meerschweinchen, Ratte und Hund partiell von denen des Kaninchens verschieden.

Auf die Bedeutung dieses Umstandes haben wir bereits im Abschnitt I hingewiesen. Aller Wahrscheinlichkeit nach liegen die

1) Es dürfte von Interesse sein, dass die von diesen drei Thierspecies (Meerschweinchen, Ratte und Hund) erzeugten Immunkörper sich gegenüber Ziegenblutkörperchen verschieden verhielten, insofern als die Immunkörper von Meerschweinchen und Ziegenblut einwirkten, nicht aber die vom Hund. Es spricht dies dafür, dass der Hund im Gegensatz zu Kaninchen, Meerschweinchen und Ratte keine Receptoren für die den Blutkörperchen von Ochs und Ziege gemeinsamen Gruppen (β des Schemas Fig. 1) besitzt.

Verhältnisse für die Bacterien ähnlich und es dürfte sich daher empfehlen, die Darstellung bactericider Sera nicht, wie es bis jetzt üblich ist, bei einer einzigen Thierspecies zu versuchen, sondern Präparate herzustellen, die durch Mischung der Immunsera von Thieren erhalten sind, welche in ihrem Receptorenapparat möglichst verschieden sind.

III. Ueber die Verschiedenheit der complementophilen Gruppen homologer Immunkörper.

Aus den vorhergehenden Abschnitten ist zu ersehen, dass wir für die Bekämpfung der Infectionskrankheiten die simultane Anwendung möglichst zahlreicher bactericider Immunkörper, welche in Bezug auf ihre cytophile Gruppe entsprechend der Vielheit der Gruppen der Bacterienzelle, verschieden sind, für geeignet halten. Es ist nun noch nothwendig, auch der Frage nach der Verschiedenheit solcher Immunkörper in Bezug auf ihre complementophile Gruppe näher zu treten. Die Behandlung dieses Gegenstandes kann vorläufig nur eine fragmentarische sein, da unsere Arbeitsmethoden in dieser Hinsicht noch zu unvollkommen sind und sichere Resultate nur in besonders günstigen Einzelfällen erzielt werden.

Wir beginnen unsere Betrachtungen zweckmässig wieder mit dem Immunserum der mit Ochsenblut behandelten Kaninchen. Es ist bereits hervorgehoben, dass in diesem Fall zwei Fractionen von Immunkörpern vorhanden sind, von denen jede ihrerseits wieder als aus einer Reihe von Partialimmunkörpern zusammengesetzt anzusehen ist. Für die Zusammensetzung aus verschiedenen Einzelimmunkörpern sprechen weiterhin, um zu der speciell hier vorliegenden Frage zu gelangen, auch die Reactivierungsversuche,

in denen eine Anzahl verschiedenartiger Sera die Complementary lieferte.

Wir haben schon früher erwähnt, dass bei Activirung unseres Immunkörpers durch Kaninchen- und Meerschweinchenserum die günstigsten Resultate erhalten werden. Ebenso ist die Activirung durch Ziegenserum mit ihren Eigenthümlichkeiten schon ausführlich behandelt worden.

Wir lassen hier noch ein Verzeichniss der verschiedenen Completirungen folgen, die mit wechselnden Mengen des Immunkörpers eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens und einer reichlichen Menge des betreffenden Complements angestellt sind. Die Mengen des Immunkörpers, die bei einer jeden Activirung zur complete Lösung nothwendig sind, sind in aufsteigenden Reihen angeordnet (siehe Tabelle 10).

Tabelle 10.

Activirendes Serum	Menge des Immunkörpers, bei der complete Lösung eintritt
Meerschweinchenserum	0,0025
Kaninchenserum	0,005
Rattenserum	0,005
Gansserum	0,015
Hühner serum	0,015
Ziegenserum	0,05
Taubenserum	keine Completirung
Pferdeserum ¹⁾	keine Completirung

Es zeigt sich aus dieser Zusammenstellung, dass bei Completirung mit verschiedenen Sera die Menge des nothwendigen Immunkörpers in hohem Grade wechselt. Besonders die extremen

1) Dieses Pferdeserum, das frisch gewonnen war, reactivirte ebensowenig den Immunkörper der mit Ochsenblut behandelten Ziege und Gans. Es war jedoch keineswegs complementfrei, da es Meerschweinchenblut noch in der Menge von 0,15 ccm fast complet löste. Für Kaninchenblut war es unwirksam.

Fälle lassen es wahrscheinlich erscheinen, dass es sich um besondere differente Typen von Partialimmunkörpern handelt, die verschiedenen Complementen im Serum der einzelnen Thierspecies entsprechen. Dass die Complemente des Serums verschiedener Thierspecies nicht identisch sind, wird ja selbst von Bordet, der jeder Species nur ein einziges Complement zuerkennt, angenommen.

Dass diese Complemente durch eine haptophore Gruppe an die entsprechenden Immunkörper verankert werden, ist durch unsere Versuche an mit Immunkörper beladenen Blutkörperchen und den Nachweis der ablenkenden Anticomplemente so gut wie sichergestellt. Die Angriffspunkte der haptophoren Gruppe verlegen wir in den complementophilen Theil des Immunkörpers, den wir deshalb früher als Zwischenkörper, neuerdings als Amboceptor bezeichnet haben. Eine Anzahl von Specialforschern hat sich, wie aus den von ihnen gewählten Benennungen (P. Müller: Copula; London: Desmon; Metschnikoff: Cytase = Complement, Philocytase = Immunkörper) hervorgeht, diesen Anschauungen angeschlossen. Wir kommen daher consequenter Weise zu der Ansicht, dass in dem hier vorliegenden Immunkörpergemisch eine Reihe verschiedener complementophiler Gruppen in Action tritt. Ob diese Vielheit der complementophilen Gruppen genau der gleichen Vielheit verschiedener cytophiler Gruppen entspricht, ist bei dem jetzigen Stand der Hilfsmittel vorläufig nur in besonders günstigen Fällen zu entscheiden. Ein solcher lag z. B. vor bei dem Partialimmunkörper, der durch Ziegenserum reactivirt wird, da wir nachweisen konnten, dass dieser durch unseren Antimmunkörper nicht abgelenkt wird¹⁾. Die Schwierigkeit der

1) Analoge Fälle haben wir schon in der 4. Mittheilung eingehend discutirt und experimentell behandelt, aber nur in Bezug auf die complemento-

vollständigen Analyse besteht vor allem darin, dass zahlreiche Möglichkeiten in Betracht gezogen werden müssen. Es ist möglich, dass Immunkörper von verschiedener cytophiler Gruppe die gleiche complementophile Gruppe haben, wie dass Immunkörper von der gleichen cytophilien Gruppe verschiedene complementophile Gruppen besitzen und es ist endlich noch möglich, dass ein Immunkörper neben einer bestimmten cytophilien Gruppe zwei, drei oder mehr complementophile Gruppen enthält (Triceptor, Quadriceptor).

Auf jeden Fall dürfen wir als Thatsache ansehen, dass in dem Immunkörpergemisch verschiedenartige complementophile Gruppen ins Spiel kommen. Wenn man annehmen würde, dass im Serum einer Thierspecies nur ein einziges Complement vorhanden ist, so wäre eine solche Vielheit der complementophilen Gruppen offenbar eine ganz und gar unnütze Einrichtung. Man kann sich kaum vorstellen, dass ein bestimmter Organismus in seinen Zellen (und die Immunkörper sind ja nur abgestossene Zellerivate) haptophore Gruppen ausbildet, die überhaupt im Leben nicht in Action treten, sondern nur dann zur Geltung kommen, wenn man dem Thier fremdartige Zellen injicirt hat. Viel einfacher und natürlicher erscheinen die Verhältnisse, wenn man entsprechend unserem Standpunkt annimmt, dass von vornherein die Complemente eines Thieres mannigfaltiger Art sind.

Mit dieser Annahme der Vielheit der Complemente stehen auch alle die verschiedenartigen Versuche im besten Einklang, die wir schon zu Beginn unserer Hämolysinstudien angestellt haben. Durch

philen Gruppen. Es lagen hier im Serum der mit Kaninchenblut behandelten Meerschweinchen zwei Immunkörper vor, von denen der eine sein Complement im Meerschweinchenserum, nicht aber im Kaninchenserum fand und deren Mengen sich wie 1 : 10 verhielten. In einem zweiten an derselben Stelle behandelten Fall konnten wir erhebliche zeitliche Schwankungen im Verhältniss zweier Immunkörper mit differenten complementophilen Gruppen nachweisen.

die Filtration von Ziegen- und Pferdeserum durch Pukall'sche Filter konnten wir zwei Complemente nachweisen, von denen das eine zu einem auf Kaninchenblut wirkenden Immunkörper gehörig, das Filter nur schwer passirte, das andere, auf einen Meerschweinchenblut-Immunkörper passend, in gewissen Fractionen isolirt durch das Filter ging. Wir konnten ferner nachweisen, dass aus dem Serum eines mit Hammelblut behandelten Ziegenbockes durch Erwärmen auf 56° alle Complemente schwinden, mit Ausnahme eines Complements, das auf den durch die Immunisirung erzeugten Immunkörper passte. Dasselbe thermostabile Complement konnten wir in grösserer oder geringerer Concentration auch im Serum normaler Ziegen und Kälber nachweisen. Es ist nicht überflüssig, hier nochmals auf diese Versuche hinzuweisen, da neuerdings Gengou (Annal. Inst. Pasteur. April 1901) trotz dieser Beweise für die Vielheit der Complemente noch daran festhält, dem Serum jeder Species nur ein einziges, einheitliches Complement, „das Alexin“, zuzusprechen.

Es wäre naheliegend, aus den mannigfachen Variationen, die sich bei der Completirung verschiedener inactiver Sera durch normale Sera ergeben, auf die Vielheit der Complemente zu schliessen. Der häufigste Fall dieser Art, welcher wohl jedem, der auf diesem Gebiet ausgedehntere Erfahrungen hat, bekannt ist, besteht darin, dass zwei verschiedene Sera ein Immunserum gemeinsam completiren, während andere Immunsera nur von einem dieser Sera activirt werden können. Wir können jedoch eine solche Beweisführung von unserem Standpunkt aus als nicht stichhaltig ansehen, weil dieselbe auf der Voraussetzung beruht, dass für eine bestimmte Blutart in einem Serum nur ein einziger Zwischenkörper resp. Immunkörper vorhanden ist. Dass diese Voraussetzung aber keineswegs (auch nicht für Zwischenkörper normaler Sera), zu-

treffend ist, haben wir schon in der 4. Mittheilung an einem Beispiel zeigen können.

Für die Vielheit der Complemente der normalen Sera spricht ferner die Thatsache, dass man durch Injection eines normalen Serums, welches nach unseren Anschauungen Träger verschiedener Complemente ist, die als solche, zeitweilig aber auch in Form von Complementoiden vorhanden sein können, Antisera erzielt, die gegen die Complemente verschiedener anderer Sera wirksam sind. Wir haben durch Injection verschiedener Sera bei verschiedenen Thieren Anticomplemente erhalten, die nicht nur gegen das ursprünglich verwandte Ausgangsserum, sondern auch gegen gewisse Complemente des Kaninchens- und Meerschweinchenserums wirksam sind. Da man nach Bordet's Versuchen durch Injection von Kaninchen mit Meerschweinchenserum ein isolirtes Anticomplement gegen ein dem betreffenden Fall wirksames Complement des Meerschweinchenserums erzielen kann, so ergibt sich, dass in diesen, differente Anticomplemente auslösenden Sera mindestens schon zwei verschiedene Complemente in Betracht kommen. Besonders interessant ist in dieser Hinsicht, dass wir durch längere Behandlung einer Ziege mit Kaninchenserum ein Anticomplementserum erzielt haben, welches auch gegen Meerschweinchenserum wirksam ist. Die folgende Zusammenstellung lässt diese Beziehungen ersehen. Die Versuche beziehen sich alle auf die Completirung des durch Immunisirung von Kaninchen mit Ochsenblut erhaltenen Immunkörpers (siehe Tabelle 11).

Unter der Voraussetzung der Vielheit der Complemente kommt man also zu der Anschauung, dass die verschiedenen complementophilen Gruppen des hier in Betracht kommenden Immunkörpers im Kaninchenserum

Tabelle 11.

Anti-complement von	Behandelt mit	Schutz gegen Kaninchen-complement	Schutz gegen Meer-schweinchen-complement
Kaninchen .	Meerschweinchenserum	*	***
Ziege . . .	Hundeserum	***	***
Ziege . . .	Pferdeserum	***	***
Ziege . . .	Kaninchenserum	***	***
Kaninchen .	Ziegenserum	**	**
Kaninchen .	Hammelserum	***	***

*** = starker Schutz.

** = ziemlich starker Schutz.

* = ganz geringer Schutz.

durch ebenso viele Partialcomplemente ihre Ergänzung finden, wobei natürlich die Möglichkeit besteht, dass gewisse dieser Complemente nicht constant sind, sondern nur temporär im Blute auftauchen.

Wir dürfen vielleicht in Bezug auf diese Partialcomplemente noch ein Beispiel anführen.

Es handelt sich hier um eines der Kaninchen, welche wiederholt mit Injectionen von Ziegenserum behandelt waren. Wie wir das früher beschrieben haben, schwinden hierbei gewisse Complemente und werden durch entsprechende Auto-Anticomplemente ersetzt. Dieser Schwund zeigte sich darin, dass grosse Mengen dieses Kaninchenserums nicht im Stande waren, die einfache oder doppelte tödtliche Dosis des Immunkörpers eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens zu reactiviren. Als aber die 30fache Menge des Immunkörpers zur Anwendung kam, trat complete Lösung ein. Es war also in diesem Serum offenbar die Hauptmenge der gewöhnlichen Complemente verschwun-

den, aber ein Partialcomplement zurückgeblieben, das auf einen in relativ geringer Menge vorhandenen Partialimmunkörper wirkte. Es verhält sich also dieser Fall ganz analog dem oben geschilderten, bei dem wir nachgewiesen hatten, dass ein besonderer, in geringerer Menge vorhandener Immunkörper, der durch unseren Antiimmunkörper nicht abgelenkt wurde, im eigenen Serum ein Complement vorfindet, welches im Gegensatz zu den anderen Complementen auch im Ziegenserum vorhanden ist.

Durch diese Feststellungen, dass 1. jedes normale Serum eine Reihe von verschiedenen Complementen enthält, 2. bei verschiedenen Thieren zum Theil identische Partialcomplemente sich vorfinden, die entweder vollkommen oder wenigstens in ihrer haptophoren Gruppe gleich sind, 3. dass die bei einer Thierspecies erzielten Immunkörper eine Reihe verschiedener complementophiler Gruppen repräsentiren, verliert eine Untersuchung, ob die bei verschiedenen Thieren erzeugten Immunkörpergemische in ihrem complementophilen Theil identisch sind oder nicht, für die hier vorliegenden Fragen einigermaassen an Interesse.

Wir möchten deshalb hier nur noch den Resultaten, die wir bei Reactivirung des Immunkörpers des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens erhalten haben, die Ergebnisse eines gleichseitig mit denselben Mengen der reactivirenden Sera angestellten Parallelversuchs mit dem Immunkörper einer mit Ochsenblut behandelten Gans gegenüberstellen (siehe Tabelle 12).

Aus dieser Zusammenstellung kann man von Neuem ersehen, dass die unitarische Annahme, nach der in jedem Serum nur ein einziges Complement vorhanden ist, jede Wahrscheinlichkeit entbehrt, denn man müsste in diesem Falle wenigstens erwarten, dass

Tabelle 12.

Reactivirende normale Sera	Mengen des Immunkörpers vom Kaninchen, die zur completen Lösung führen.	Mengen des Immunkörpers der Gans, die zur completen Lösung führen
Meerschweinchenserum	0,0025	0,025
Kaninchenserum . . .	0,005	0,05
Rattenserum	0,005	0,1
Gansserum	0,015	0,035
Hühnerserum	0,015	0,035
Ziegenserum	0,05	(keine Completirung)
Taubenserum	(keine Completirung)	0,035
Pferdeserum	(keine Completirung)	(keine Completirung)

die zoologische Zusammengehörigkeit gewisser Thiergruppen in ihrem Complement im höheren Maasse zum Ausdruck kommt, als es der Wirklichkeit entspricht. Wenn wir hier sehen, dass der beim Kaninchen erzeugte Immunkörper nicht vom Serum des Pferdes, wohl aber von dem der Gans reactivirt wird, so müssten wir nothwendigerweise zu der Vermuthung kommen, dass „das Complement“ der Gans „dem Complement“ des Kaninchens weit näher stehe, als das des Pferdes, andererseits müsste sich unter der Annahme der Einheitlichkeit wieder ein principieller Unterschied zwischen dem Complement der Gans und des Huhns und dem Complement der Taube ergeben, da erstere den Immunkörper reactiviren, letzterer aber nicht. Abgesehen von dieser aprioristischen Unwahrscheinlichkeit einer solchen Annahme sprechen die Reactivirungsversuche mit dem Immunkörper der Gans, der durch alle drei Vogelsera reactivirt wird, gegen eine solche Annahme.

Ganz einfach dagegen erklären sich die Verhältnisse vom plurimistischen Standpunkt aus, wenn wir annehmen, dass jedes Serum eine grosse Anzahl von Complementen enthält, von denen ver-

schiedene Typen eine weite Verbreitung in vielen Thierklassen haben, sei es, dass sie vollkommen gleich, oder, worauf es in erster Linie ankommt, in ihrer haptophoren Gruppe identisch sind. Es kann sehr leicht sein, dass die Vogelsera im grössten Theil ihrer Einzelcomplemente übereinstimmen und dass daher alle drei Sera in gewissen Fällen, wie z. B. auf den Immunkörper der mit Ochsenblut behandelten Gans, in gleicher Weise reactivirend wirken. Es müssen sich aber deshalb diese drei Species nicht nothwendiger Weise in allen ihren Complementen decken und es kann daher der Fall eintreten, dass ein gewisses Theilcomplement dem Serum der Taube fehlt, das bei den anderen vorhanden ist, wie es für den Immunkörper des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens (und auch der entsprechend behandelten Ziege) zutrifft.

Hervorheben möchten wir noch, dass die Thatsache, dass der Immunkörper des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens durch Taubenserum nicht reactivirt wird, wohl aber der der mit Ochsenblut immunisirten Gans, an und für sich gar nichts Ueberraschendes hat. Die Gewebsreceptoren, die im Vogelorganismus vorhanden sind und die die Matrix der betreffenden Amboceptoren bilden, besitzen ja complementophile Gruppen, welche den im Vogelkörper vorhandenen und daselbst am meisten verbreiteten Complementen angepasst sind. Es ist daher nicht auffällig, dass der von der Gans erzeugte Immunkörper in verschiedenen Vogelsera Complemente vorfindet. Ebenso ist der umgekehrte Fall, dass Taubenserum den Immunkörper des mit Ochsenblut behandelten Kaninchens nicht reactiviren kann, leicht zu verstehen.

Ein genereller Schluss aber, dass die Vogelcomplemente in ihrer Gesammtheit von denen der Säugethiere verschieden sind, lässt sich hieraus nicht ziehen, wie die Reactivirung des vom

Kaninchen stammenden Immunkörpers durch Gänse- und Hühnerserum zeigt.

Wir sehen auch aus diesen kurzen Auseinandersetzungen, dass den complementophilen Gruppen der Immunkörper im Allgemeinen nicht die grosse Bedeutung zukommt, die wir den cytophilen Gruppen derselben vindiciren müssen.

Für die möglichst beste therapeutische Ausnützung der Immunkörper ist die Berücksichtigung ihrer complementophilen Gruppe und die Beschaffung geeigneter Complemente sicher nicht zu vernachlässigen. In dieser Hinsicht hat zuerst Dönitz (Klinisches Jahrbuch 1899) darauf hingewiesen, dass es für die Therapie der Infectionskrankheiten von grosser Wichtigkeit ist, ausgiebige Complementquellen zu finden. Die Bedingungen, die hierfür maassgebend sind, hat Ehrlich in der Croonian Lecture¹⁾ vom 22. März 1900 genauer determinirt, wie aus Folgendem zu ersehen ist:

„Dr. Neisser at the Steglitz Institute sought to find an explanation of Sobernheim's experiments. He was able to determine that anthrax serum failed in mice, even if great quantities of fresh sheep's serum (i. e., containing excess of "complement") were at the same time introduced. The failure in this case appears to be due, on the one hand, to the destruction, in the body of the mouse, of the "complement" present in the sheep's serum, and, on the other hand, to the fact that the "immune body" yielded by the sheep does not find in mouse serum an appropriate new "complement“.

From this it appears, that in the therapeutic application of antibacterial sera to man, therapeutical success is only to be attained if we use either a bacteriolysine with a "complement" which is

1) Proceed of the Royal Society. Vol. 66.

stable in man ("homostabile complement"), or at least a bacteriolysine, the "immune body" of which finds in human serum an appropriate "complement". The latter condition will be the more readily fulfilled the nearer the species employed in the immunisation process is to man. Perhaps the non-success which as yet has attended the employment of typhoid and cholera serum will be converted into the contrary if the serum be derived from apes and not taken from species so distantly removed from man as the horse, goat, or dog. However this may be, the question of the provision of the appropriate "complement" will come more and more into the foreground, for it really represents the centre round which the practical advancement of the bacterial immunity must turn."

Die Bedeutung der künstlichen Complementzuführung dürfte in Rücksicht darauf, dass eben jedes normale Serum eine grosse Zahl von Complementen enthält, von denen ein grösserer oder geringerer Theil auf die verschiedensten Immunkörper passt, es zunächst angezeigt erscheinen lassen, bei therapeutischen Bestrebungen in erster Linie dafür Sorge zu tragen, eine möglichst reichliche Bildung der eigenen Complemente anzuregen¹⁾. Die Production dieser Complemente ist sicherlich einer Steigerung durch künstliche Eingriffe fähig, wofür auch einige bereits in dieser Hinsicht vorliegende Erfahrungen sprechen. So hat Nolf durch Injection gewisser fremdartiger Sera, P. Müller durch Injection von

1) Anmerkung bei der Correctur. Wassermann selbst legt in seiner neuesten, uns eben zugehenden Publication (Zeitschrift für Hygiene, 37) ebenfalls grosses Gewicht auf die Vermehrung der eigenen Complemente. Besonders erfreulich war es uns, dass Wassermann in Bezug auf die Multiplicität der Complemente den von uns eingenommenen Standpunkt vollständig acceptirt hat.

Pepton eine Complementvermehrung bei Versuchsthieren erzielt, die vielleicht im Sinne von Metschnikoff und Buchner auf eine Hyperleucocytose zu beziehen ist. Bei den dem Organismus ursprünglich eigenthümlichen Complementen haben wir wenigstens die Sicherheit, dass sie gegenüber geeigneten complementophilen Gruppen in Action treten können, während solches bei Einführung fremder Complemente keineswegs der Fall zu sein braucht. Ob es sich hier um Zerstörung, um Complementoidbildung handelt oder ob eine Bindung im Organismus stattfindet, wie sie durch die leichte Bindung von Anticomplementen bewiesen ist und wofür auch Versuche v. Dungern's (Münch. med. Wochenschr. 1900. No. 20) über die Bindung von Complementen durch gewisse Zellen in vitro sprechen, ist zunächst für diese Frage gleichgiltig. Die von Dönitz aufgeworfene Frage nach der Beschaffung wirklich reichlicher Complementquellen ist bis heute noch nicht gelöst. Ob die interessanten Untersuchungen von Wassermann¹⁾ über die Completirung von Typhusimmunkörpern durch Ochsen Serum zu practisch verwerthbaren Resultaten führen, ist noch abzuwarten. Der Complementgehalt des Serums der grösseren für therapeutische Zwecke in Betracht kommenden Versuchsthier ist gewöhnlich nicht bedeutend genug, dass eine Verwendung beim Menschen angängig erscheint. So bedurfte Wassermann bei einer Versuchsanordnung, bei welcher die eben erwähnte Verminderung der Complemente durch den Organismus ausgeschlossen war, da Bacterien, Immunkörper und Complement gemischt in die Bauchhöhle injicirt wurden, 4 cem Ochsen Serum, um einen Heilerfolg zu erzielen. Es ist dies eine Quantität, die an und für sich schon eine schwere Schädigung der Versuchsthier hervorrief.

1) Deutsche med. Wochenschrift. 1900. No. 18.

Bei dieser Sachlage dürfte auch bezüglich der Complementbeschaffung der von uns vorgeschlagene Weg der Anwendung gemischter Sera, welche möglichst viele verschiedene Immunkörper enthalten, der empfehlenswertheste sein, weil eben mit der Mannigfaltigkeit der Immunkörper auch eine Vermehrung der verschiedenen complementophilen Gruppen stattfindet und dadurch die Wahrscheinlichkeit wächst, dass die im Organismus selbst, speciell in dem des Menschen, vorhandenen normalen Complemente möglichst zahlreich in Action treten können.

IX.

Ueber die Wirkungsart bactericider Sera.¹⁾

Von

Dr. **Max Neisser**, Mitglied des Instituts und Dr. **Friedrich Wechsberg**.

Wir wissen aus den Erfahrungen bei der Diphtherie-Heilserumbehandlung, dass für die Antitoxin-Therapie in erster Linie eine möglichst hohe Antitoxin-Dosis von Wichtigkeit ist. Es ist dabei gleichgiltig, ob ein Antitoxin-Ueberschuss gegeben wird, da es als sicher gelten kann, dass ein Zuviel nicht schadet, im Gegentheil höchstens Nutzen schaffen kann.

Für die Wirkung der bactericiden Sera liegen aber in der Literatur einzelne Beispiele vor, welche darauf hinweisen, dass hier gelegentlich ein Zuviel des Immunserums schädlich ist. Es sind nämlich von gewichtigen Stellen Protocolle über Heilversuche an Thieren mitgetheilt worden, welche insofern paradoxe Reihen zeigen, als bei gleicher Infection und wechselnden Mengen Immunserum einerseits diejenigen Thiere starben, welche am wenigsten Immunserum erhalten hatten, andererseits aber auch jene Thiere erlagen, welchen die grössten Mengen Immunserum einverleibt worden waren, während nur die Thiere geschützt blieben, welche die zwischen

1) Separatabdruck aus der Münchener med. Wochenschr. No. 18. 1901.

diesen Extremen liegenden Dosen des Immunserums erhalten hatten. Ein solches Protocoll veröffentlichten z. B. Löffler und Abel¹⁾ über ihre Versuche mit *Bacterium coli* und entsprechendem Immunserum. Von 19 Meerschweinchen, welche mit der gleichen Menge Kultur ($\frac{1}{10}$ Oese) geimpft waren und verschiedene Mengen des Immunserums erhalten hatten, blieben nur 6 Thiere geschützt, welche Dosen von 0,25 – 0,02 ccm erhalten hatten. Sowohl 8 Thiere mit grösseren, wie 5 Thiere mit kleineren Serumgaben starben.

Ein ähnliches Protocoll findet sich bei R. Pfeiffer²⁾, welchem von 4 mit virulenter Cholera und entsprechendem Immunserum behandelten Meerschweinchen nur die beiden Thiere mit den mittleren Serumdosen erhalten blieben.

Derselben Erscheinung begegneten Leclainche und Morel³⁾ bei ihren Arbeiten mit dem *Bacillus* des malignen Oedems, und die gleichen Erfahrungen machten diese Autoren mit Schweine-rothlauf und Rauschbrand, so dass sie zu der Annahme einer dosis optima neutralisans bezüglich des Immunserums kamen.

Da wir bei bactericiden Reagensglas-Versuchen demselben Phänomen begegneten, schien uns eine Analyse dieser Erscheinungen geboten, zumal da keiner der erwähnten Autoren eine ausreichende Erklärung gegeben hat, und da uns die Frage in theoretischer und practischer Beziehung wichtige Gesichtspunkte zu bieten schien.

Die Prüfung der bactericiden Wirkung geschah auf zweierlei Weise, einmal mit Hilfe der von uns beschriebenen⁴⁾ bioskopischen Methode, und zweitens mit Hilfe der Plattenzählung. Beide Me-

1) F. Löffler und R. Abel, Centralbl. f. Bact. 1896. Bd. 19. S. 51.

2) R. Pfeiffer, Zeitschr. f. Hyg. 1895. Bd. 20. S. 215.

3) Leclainche und Morel, La Sérothérapie de la septicémie gangraeneuse. Ann. de l'Inst. Pasteur. 1901. No. 1.

4) Münch. med. Wochenschr. 1900. No. 37.

thoden ergaben, auch in Parellelreihen, identische Resultate. Wir begnügen uns deshalb, der Uebersichtlichkeit halber, im Folgenden nur einige Resultate der Zählmethode mitzuthemen.

Der Gang der Versuche war im Allgemeinen der, dass z. B. je $\frac{1}{5000}$ ccm einer eintägigen Bouilloncultur des betreffenden Bacteriums in eine Reihe steriler Röhrechen gegeben wurde. Dazu kamen wechselnde Mengen des bei 56° inactivirten Immunserums und gleiche Mengen des completirenden activen Serums oder in anderen Reihen gleiche Mengen Immunserum und wechselnde Mengen des completirenden Serums. Die Abmessungen waren derart, dass überall gleiche Mengen Flüssigkeit (gewöhnlich 2,5 ccm) vorhanden waren. Die Verdünnungen und Auffüllungen geschahen mit 0,85 proc. NaCl - Lösung. Ausserdem wurden jedem Röhrechen 3 Tropfen Bouillon zugefügt, nachdem wir uns überzeugt hatten, dass dadurch ein ungestörtes Wachsthum in den Controlproben gewährleistet war. Umfangreiche Controlen waren allerdings jedes Mal nöthig, schon um die benutzten Sera auf Sterilität zu prüfen. Die Proben wurden während 3 Stunden bei 37° gehalten und dann zu Agarplatten verarbeitet, indem mit gleichmässigen Pipetten je 5 Tropfen zur Aussaat verwendet wurden. Die Beurtheilung der Platten geschah stets vergleichs- und schätzungsweise, etwa nach folgendem Schema, 0, vereinzelt, Hunderte, Tausende, Unendlich.

Unter Fortlassung der sehr umfangreichen Vorversuche möge hier ein Beispiel Platz finden, welches das von uns studirte Phänomen veranschaulichen soll.

Zur Verwendung gelangte ein durch Behandlung von Kaninchen mit Vibrio Metschnikoff gewonnenes Immunserum, welches bei 57° ($\frac{1}{2}$ Stunde) inactivirt war; zur Completirung diente normales actives Kaninchenserum.

Tabelle I.

	Cultur-Menge	Inactives Immunserum von Kaninchen gegen Vibrio Metschnikoff	Normales actives Kaninchenserum zur Completirung	Zahl der Keime auf der Platte
	1/5000 ccm einer 1 tägigen Bouillon-Cultur von Vibrio Metschnikoff	1,0 ccm	0,3 ccm	∞
		0,5 "	"	∞
		0,25 "	"	viele Tausende
		0,1 "	"	einige Hunderte
		0,05 "	"	etwa 100
		0,025 "	"	etwa 50
		0,01 "	"	0
		0,005 "	"	0
		0,0025 "	"	etwa 100
		0,001 "	"	∞
	0,0005 "	"	∞	
Controle I	1/5000 ccm	—	—	∞
" II	1/5000 "	0,01 ccm	—	∞
" III	—	1,0 "	—	0
" IV	1/5000 ccm	—	0,3 ccm	∞
" V	—	—	1,0 "	0

Zu jedem Röhrchen 3 Tropfen Bouillon.

Mit 0,85 proc. Kochsalzlösung alle Röhrchen auf gleiches Volumen aufgefüllt.

Sodann 3 Stunden im Thermostat bei 37°.

Hierauf je 5 Tropfen zu Agarplatten verarbeitet.

Aus diesem Versuch geht hervor, dass das inactive Immunserum (Controle II) an sich für den Vibrio Metschnikoff unschädlich ist, dass ebenso 0,3 ccm des activen Kaninchenserums (Controle IV) allein unwirksam ist. Mischen wir aber z. B. 0,01 ccm Immunserum mit 0,3 ccm des normalen activen Kaninchenserums, so sind die viele Tausende ausgesäten Keime abgetödtet. Auch 0,005 ccm Immunserum plus 0,3 ccm des normal activen Kaninchenserums zeigt noch völlige Abtödtung; bei kleineren Mengen des Immunserums (und gleichen Mengen des completirenden Serums) ist die Abtödtung unvollkommen und fehlt bei noch kleineren Mengen völlig. Ebenso aber wird der abtödtende Effect

geringer, wenn mehr als 0,01 ccm Immunserum verwendet werden, so dass schon bei Verwendung von 0,5 ccm Immunserum eine Abtötung überhaupt nicht mehr nachweisbar ist. Hätten wir also z. B. nur die Mischung von 0,5 ccm Immunserum plus 0,3 ccm des nicht normalen activen Kaninchenserums geprüft, wir wären sicher nicht auf den Gedanken gekommen, dass wir es mit einem starken Immunserum zu thun hatten.

Und dass dieses Phänomen nur dem Gehalte des Serums an Immunkörper zuzuschreiben ist, zeigt der folgende Vergleich von inactivem Immunserum und inactivem Normalserum derselben Species, welche beide durch actives Normalserum completirt wurden.

Tabelle II.

Cultur-Menge	Menge des completirenden normal. activen Kaninchenserums	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von Kaninchen-Immun-Serum gegen Vibrio Metschnikoff inactiv				
		—	1,0ccm	1/4 ccm	1/16 ccm	1/64 ccm
1/5000 ccm einer 1-tägigen Bouillon-Cultur von Vibrio Metschnikoff	1,0 ccm	∞	∞	vereinzelt	0	0
	1/3 ccm	∞	∞	sehr viele Tausende	0	0
	—	—	∞	∞	∞	∞

Cultur-Menge	Menge des normalen activen Kaninchenserums	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem normalem Kaninchenserum			
		1,0 ccm	1/4 ccm	1/16 ccm	1/64 ccm
1/5000 ccm einer 1-tägigen Bouillonculturlösung von Vibrio Metschnikoff	1,0 ccm	∞	∞	∞	∞
	1/3 ccm	∞	∞	∞	∞
	—	∞	∞	∞	∞

Controle I: (1/5000 ccm Bouillon-Cultur + 2 ccm 0,85proc Kochsalzlösung + 3 Tropfen Bouillon) Aussaat: ∞.

Controle II: Sterilität des Immunserums: 0.

Controle III: Sterilität des inactiven normalen Kaninchenserums: 0.

Controle IV: Sterilität des activen normalen Kaninchenserums: 0.

Zu jedem Röhrchen 3 Tropfen Bouillon.

Mit 0,85 proc. Kochsalzlösung alle Röhrechen zu gleichem Volumen aufgefüllt.

Sodann 3 Stunden im Thermostat bei 37°.

Hierauf je 5 Tropfen zu Agarplatten verarbeitet.

Auch dieser Versuch zeigt also die Erscheinung, dass $\frac{1}{16}$ ccm Immunserum plus 1 ccm oder $\frac{1}{3}$ ccm des normalen activen Kainchenserums völlig abtödtet, während höhere Dosen des Immunserums weniger wirksam sind. Zusätze des normalen inactiven Serums haben keine Wirkung.

Dasselbe Phänomen kann auch noch in anderer Weise demonstriert werden. Benutzt man als completirendes Serum irgend ein actives Serum, welches an sich schon in geringem Grade abtödtende Wirkung besitzt, und setzt man diesem Serum wechselnde Mengen eines inactivirten Immunserums zu, so kann man mit kleinen Mengen des Immunserums die abtödtende Wirkung des normalen activen Serums gelegentlich verstärken, mit grösseren Mengen schwächt man aber die abtödtende Wirkung des Normalserums ab und kann sie durch noch grössere Mengen des Immunserums vollständig aufheben.

Für den folgenden Versuch wurde ein Immunserum benutzt, welches durch Immunisirung einer Ziege mit dem Vibrio Nordhafen gewonnen war; es wurde bei 57° inactivirt. Als completirendes Serum diente normales actives Ziegen Serum. Die erste Columne (Tabelle III) zeigt, dass normales actives Ziegen Serum an sich abtödtet, und zwar bis etwa zu 0,1 ccm. Die 4. und 5. Reihe zeigen, dass dieser abtödtende Effect des normalen activen Ziegen Serums durch Zugabe von 1,0 oder 0,1 ccm inactiven normalen Ziegen Serums in keiner Weise beeinträchtigt wird. Setzen wir aber (Columne 3) dem normalen activen Ziegen Serum 0,1 ccm des inactiven Immunserums zu, so wird die abtödtende Wirkung des normalen activen Ziegen Serums herabgesetzt und fast völlig aufgehoben, wenn wir 1,0 ccm des inactiven Immunserums (Columne 2) zusetzen.

Tabelle III.

Cultur-Menge	Menge des completirenden normal-activen Ziegen-serums	1	2	3	4	5
		Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem Ziegen-Immunserum gegen Vibrio Nordhafen			Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactiv normal. Ziegenserum	
		—	1,0 cem	0,1 cem	1,0 cem	0,1 cem
1/100 cem einer 1 tägigen Bouillon-Cultur von Vibrio Nordhafen	1,0 cem	0	etwa 50	0	0	0
	0,5 "	0	viele Hunderte	0	0	0
	0,25 "	0	∞	0	0	0
	0,1 "	0	∞	einige Hunderte	0	0
	0,05 "	etwa 50	∞	∞	etwa 10	vereinzelt
	0,025 "	∞	∞	∞	∞	∞
	—	—	∞	∞	∞	∞

Controle I: Aussaat (1/100 cem Bouillon-Cultur + 2,0 cem 0,85 proc. Kochsalzlösung + 3 Tropfen Bouillon): ∞.

Controle II: Sterilität des inactiven Immun-Serums: 0.

III: Sterilität des inactiven normalen Ziegenserums: 0.

IV: Sterilität des activen normalen Ziegenserums: 0.

Zu jedem Röhrchen 3 Tropfen Bouillon.

Mit 0,85 proc. Kochsalzlösung alle Röhrchen zu gleichem Volumen aufgefüllt.

Sodann 3 Stunden im Thermostat bei 37°.

Hierauf je 2 Tropfen zu Agarplatten verarbeitet.

Dieselbe Erscheinung zeigt das nächste Protocoll.

Tabelle IV.

Cultur-Menge	Menge des completirenden activen normalen Meer-schweinchenserums	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem Ziegen-Immun-Serum gegen Vibrio Nordhafen			
		—	1,0 cem	0,1 cem	0,01 cem
1/100 cem einer 1 tägigen Bouillon-Cultur von Vibrio Nordhafen	1,0 cem	0	viele Tausende	vereinzelt	0
	0,5 "	0	fast ∞	etwa 100	0
	0,25 "	vereinzelt	∞	einige Hunderte	vereinzelt
	0,1 "	mehrere Tausende	∞	∞	etwa 100
	0,05 "	∞	∞	∞	viele Hunderte
	0,025 "	∞	∞	∞	∞
	—	—	∞	∞	∞

Cultur-Menge	Menge des comple- tirenden activen normalen Meer- schweinchenserums	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem normalem Ziegen- serum		
		1,0 cem	0,1 cem	0,01 cem
1/100 cem einer 1 täg. Bouillon-Cultur von Vibrio Nordhafen	1,0 cem	0	0	0
	0,5 "	etwa 100	0	0
	0,25 "	wenige Hunderte	vereinzelt	vereinzelt
	0,1 "	∞	einige Tausende	mehrere Tausende
	0,05 "	∞	∞	∞
	0,025 "	∞	∞	∞
	—	∞	∞	∞

Controle I: Aussaat (1/100 cem Bouillon-Cultur + 2 cem 0,85 proc. Kochsalzlösung + 3 Tropfen Bouillon): ∞.

Controle II: Sterilität des Ziegen-Immun-Serums: 0.

" III: Sterilität des normalen Ziegenserums: 0.

" IV: Sterilität des normalen Meerschweinchenserums: 0.

Zu jedem Röhrchen 3 Tropfen Bouillon.

Mit 0,85 proc. Kochsalzlösung alle Röhrchen zu gleichem Volumen aufgefüllt.

Sodann 3 Stunden im Thermostat bei 37°.

Hierauf je 2 Tropfen zu Agarplatten verarbeitet.

Diese Versuche sind uns mit gleichem Resultate noch in folgenden Combinationen gelungen¹⁾:

Typhusbacillus	Immunserum (Hund) inactiv	plus normales Meer- schweinchenserum activ
Vibrio Nordhafen	Immunserum (Kaninchen) inactiv	normales Pferdeserum activ
"	"	normales Ziegenserum activ
"	"	normales Hammelserum activ
"	"	normales Meerschwein- chenserum activ

1) Für Nachprüfungen möchten wir übrigens auf einen Fall hinweisen, der uns einige Male begegnet ist. Wir fanden nämlich, dass ein Immunserum, von der Ziege stammend, durch ein Komplement vom Kaninchen für den Vibrio Nordhafen reactivirt werden konnte, und konnten dabei wiederum die Erscheinung der Komplementablenkung durch überschüssigen Immunkörper constatiren. Aber auch das normale inactivirte Ziegenserum, welches ebenfalls Zwischenkörper enthält, zeigte bei Anwendung derselben Mengen die

Auch die folgende Versuchsanordnung, welche den Einwand einer etwa interferirenden Agglutininwirkung zurückweist, möge die von uns beschriebene Erscheinung erläutern:

Typhusbacillen wurden der Einwirkung von inactivem Immunserum (Hund) während einer Stunde bei 37° ausgesetzt. Es erfolgt dann, wie wir aus den haemolytischen Versuchen Ehrlich-Morgenroth's und aus eigenen bacteriologischen Versuchen wissen, die Bindung des im Immunserum vorhandenen Zwischenkörpers an die Bacterien.

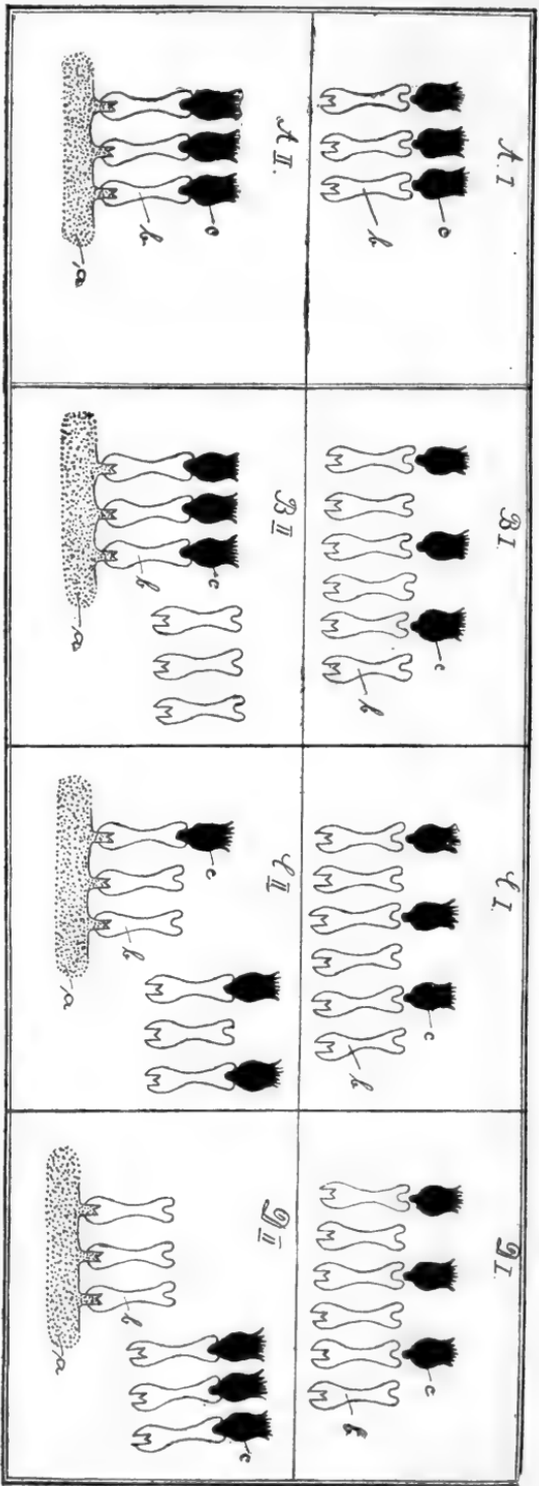
Es wurde nun centrifugirt, und die Flüssigkeit wurde abgossen. Nun wurde das Sediment nach vorsichtigem Aufschütteln mit wenig Flüssigkeit in zwei gleiche Theile getheilt und der einen Hälfte inactives Immunserum (Hund), der anderen normales inactives Hundeserum zugefügt. Und schliesslich wurde beiden Proben die gleiche Menge eines completirenden, an sich abtödtenden Serums (normales actives Meerschweinchenserum) zugesetzt. Nach Verlauf von 3 Stunden wurden dann in der gewöhnlichen Weise Platten gegossen. Das Resultat war, dass in der Probe mit dem überschüssigen Immunserum keine Abtödtung erfolgt war, während sie in der anderen Probe eingetreten war.

gleiche Komplementablenkung. Da also zwischen dem Immunserum und dem Normalserum kein quantitativer Unterschied nachweisbar war, müssen wir annehmen, dass in diesem Falle die Ablenkung des Komplementes durch einen Körper des normalen Ziegenserums, z. B. durch einen anderen Zwischenkörper (bezw. ein normales Antikomplement) besonderer Avidität erfolgt ist. Es ist eben nicht jedes Komplement zur Reactivirung eines Serums zu gebrauchen, weil ja das Komplement durch einen beliebigen Zwischenkörper, sofern er nur genügende Avidität zum Komplement hat, von dem Orte der beabsichtigten Wirkung abgelenkt werden kann. Man muss schon experimentell Kombinationen suchen, in denen solche störenden Ablenkungen fehlen, und in denen der Unterschied zwischen der Wirksamkeit des etwa normal vorhandenen und in grosser Menge künstlich erzeugten Zwischenkörpers rein zu Tage tritt.

Ueberall also zeigte sich, dass dieselbe Menge des completirenden Serums, welche ausreichte, um eine bestimmte Menge des inactivirten Immunserums zu reactiviren, dieses completirenden Effectes verlustig ging, wenn grössere Mengen Immunserum verwendet wurden. Und ebenso konnte die Wirksamkeit eines normalen, an sich bactericiden Serums durch Zugabe grosser Mengen des Immunserums aufgehoben werden.

Eine Erklärung für dieses wichtige Phänomen scheint uns nur auf Grund der neueren Ehrlich-Morgenroth'schen Anschauungen möglich zu sein. Wir wissen durch die Ehrlich-Morgenroth'schen Haemolysinarbeiten und durch eigene bacteriolytische Versuche, dass das Immunserum den thermostabilen Zwischenkörper (Amboceptor) besitzt, der, an sich unwirksam, die Einwirkung eines lösenden Complementes auf das aufzulösende Element dadurch ermöglicht, dass er sich einerseits mit dem Bacterium (bezw. dem Erythrocyten), andererseits mit diesem Complement verbindet. Die normalen Sera enthalten bekanntlich diese thermolabialen Complemente. Auch der Zwischenkörper kann aber, wie aus der Ehrlich'schen Seitenkettenlehre hervorgeht, und in einem besonderen Aufsätze¹⁾ betont worden ist, normaler Weise in einem Serum vorhanden sein. Dieser Fall liegt in dem angeführten Beispiel Tabelle IV vor. Das dort verwendete normale active Serum (Meerschweinchen) enthielt Complement und Zwischenkörper, enthielt ausserdem noch überschüssiges Complement, das wirksam wurde, wenn noch Zwischenkörper in Gestalt von inactivem Immunserum zugegeben wurde. Im Beispiel II war im normalen Serum Zwischenkörper nicht nachweisbar, denn das Serum tödtete an sich nicht

1) Deutsche med. Wochenschr. 1900. No. 49.



ab, und auch nicht nach Zugabe von inactivem normalem Serum. Aber es enthielt Complement, welches in Erscheinung trat, als inactives Immunserum zugefügt wurde.

Es sind das ja völlig die gleichen Erscheinungen wie bei den neuerdings so genau studirten Haemolysinen. Aber dieses Phänomen der Unwirksamkeit grosser Mengen von Immunserum ist bei den Haemolysinen bisher noch nicht beobachtet worden. Es liegt das augenscheinlich, wie im Folgenden zu zeigen ist, an den verschiedenen Aviditätsverhältnissen der Zwischenkörper.

(Abbildung siehe nebenstehende Seite.)

In der nebenstehenden Fig. A II sehen wir in grob schematischer Form ein Bacterium a mit einer Anzahl Receptoren dargestellt; denn wir müssen aus mancherlei Gründen annehmen, dass jedes Bacterium eine Anzahl gleichartiger Receptoren besitzt. Injiciren wir dieses Bacterium einem Thiere, so entsteht nach der Ehrlich'schen Seitenkettenlehre die Ueberproduction der entsprechenden Gruppen, es resultirt also ein Serum, welches sehr reichlich den Stoff b enthält. Der Stoff b vermag aber an sich dem Bacterium nicht zu schaden, und ein Bacterium, dessen Receptoren sämmtlich mit b beladen sind, braucht in seiner Vitalität noch nicht geschädigt zu sein. Der Stoff b hat nun schon normaler Weise eine besondere Function, diejenige nämlich, Bindeglied zu sein, und dazu besitzt er die besondere Constitution, zwei Gruppen zu besitzen (Amboceptor). Die eine dieser Gruppen passt in unserem Falle auf den Receptor des Bacteriums, die andere besitzt eine besondere Verwandtschaft zu jenen normalen, fermentähnlichen Bestandtheilen der Sera, welche Ehrlich Comlemente genannt hat. Fügen wir also einem normalen Serum, welches das entsprechende Comlement besitzt, äquivalente Mengen Immunserum hinzu, so wird der in A I angedeutete Zustand resultiren, und geben wir

weiter das entsprechende Bacterium hinzu, so erhalten wir das Bild A II, in welchem also alle Bacterienreceptoren mit Immunkörpern besetzt sind, und zwar mit Immunkörpern, welche ihrerseits mit dem bacterienauflösenden Complemente (c) beladen sind. Erst die Besetzung sämtlicher Receptoren mit completirten Zwischenkörpern bedingt also den Tod des Bacteriums.

Fügen wir nun einem äquivalenten Gemische von Complement und Zwischenkörper einen Ueberschuss von Zwischenkörper hinzu, so wird nur noch ein Theil der Zwischenkörper von dem Complement besetzt werden können, während ein anderer Theil des Zwischenkörpers uncompletirt bleibt. Und setzen wir jetzt wiederum das entsprechende Bacterium zu, so kann verschiedenes resultiren:

Einmal kann die Avidität des Zwischenkörpers zu dem Bacterienreceptor durch die Anlagerung des Complementes unverändert bleiben, oder aber sie wird durch diese Anlagerung erhöht oder erniedrigt.

Fig. B II zeigt den Fall der Aviditäterhöhung. An das Bacterium gehen von den 6 Zwischenkörpern zunächst diejenigen, an welche das Complement verankert ist. In diesem Falle wird also der Ueberschuss von Zwischenkörper für den bactericiden Effect ohne Einfluss sein. Es entsteht ja dasselbe Bild wie in A II, nur dass ausserdem noch freier Zwischenkörper vorhanden ist.

Fig. C II zeigt den Fall der unveränderten Avidität. Setzen wir also in diesem Falle dem Gemisch von überschüssigem Zwischenkörper und Complement das Bacterium zu, so werden zwar auch alle Bacterienreceptoren von Zwischenkörpern besetzt werden, aber ohne Rücksicht darauf, ob die zweite Gruppe der Zwischenkörper mit Complement beladen ist oder nicht. Es wird sich deshalb ereignen können, dass nur einzelne Bacterienreceptoren mit completirten, also wirksamen Zwischenkörpern besetzt sind, während

die übrigen Bacterienreceptoren mit nichtcompletirten, also unwirksamen Zwischenkörpern beladen sind. Die Lebensthätigkeit eines solchen Bacteriums braucht aber, wie vorher gesagt war, nicht aufgehoben zu sein.

In Fig. D II ist der letzte denkbare Fall dargestellt. Hier ist angenommen, dass die Completirung des Zwischenkörpers dessen Avidität zum Bacterienreceptor herabsetzt. In diesem Falle werden also aus dem Gemisch zunächst die nichtcompletirten Zwischenkörper an die Bacterienreceptoren anschnappen, während in der freien Flüssigkeit completirte Zwischenkörper vorhanden sind.

In den Fällen C II und D II ist also der Ueberschuss von Zwischenkörper für den Endeffect nicht belanglos. Denn während bei Mischung äquivalenter Mengen von Complement und Zwischenkörper alle Zwischenkörper completirt und dadurch wirksam gemacht werden, wird der Ueberschuss von Zwischenkörper in den Fällen C II und D II gleichsam complementablenkend wirken und dadurch den Gesamteffect vermindern.

Der Fall B II trifft augenscheinlich für die Haemolysine zu; denn umfangreiche diesbezügliche Versuche von Ehrlich und Morgenroth, über die wir hier berichten dürfen, haben gezeigt, dass das Phänomen der Complementablenkung durch überschüssigen Zwischenkörper bei den Haemolysinen nicht zu beobachten ist. Hier scheinen eben zunächst nur die completirten Zwischenkörper sich an die Erythrocytenreceptoren zu verankern.

Für die von uns untersuchten bactericiden Sera gilt aber die in Fig. C II und D II dargestellte Complementablenkung durch überschüssigen Zwischenkörper, ohne dass wir freilich zur Zeit entscheiden können, welcher der beiden möglichen Modi im einzelnen Falle vorliegt. Und dieselbe Erklärung, die wir für das von uns in vitro beobachtete Phänomen gegeben haben, müssen wir auch

auf die erwähnten Thierversuche, soweit sie die mitgetheilte Erscheinung gezeigt haben, übertragen. Es wird eben auch im Thierkörper, bei entsprechenden Aviditätsverhältnissen der Zwischenkörper und bei einem starken quantitativen Missverhältniss zwischen Complement und Zwischenkörper, eine Ablenkung des Complementes durch den überschüssigen Zwischenkörper vorkommen können.

Das beschriebene Phänomen bietet vielleicht noch weitere Gesichtspunkte. Da wir wissen, dass durch Immunisirung nur der Zwischenkörper vermehrt wird, und somit jedes Immuserum einen Mangel an Complement im Verhältniss zum Zwischenkörper aufweist, so ist es denkbar, dass bei einem hochimmunen Thiere, d. h. bei einem Thiere, in welchem durch Immunisirung eine starke Vermehrung des Zwischenkörpers eingetreten ist, dass bei einem solchen Thiere nach Infection die Erscheinung der Complementablenkung durch überschüssigen Immunkörper auftritt.

Und dass Derartiges wirklich vorkommt, schliessen wir aus folgenden Worten R. Pfeiffer's:

„Mehrfach sind mir activ hochimmunisirte Meerschweinchen nach der Injection mässiger Virusmengen zu Grunde gegangen. Bei der Section fanden sich alsdann im Peritoneum lebende Vibrionen, gelegentlich sogar in beträchtlicher Anzahl, trotzdem zeigte das Herzblut der Kadaver in minimalen Dosen bei Uebertragung auf neue Meerschweinchen die stärksten vibrienauflösenden Effecte.“

So ist es denkbar, dass ein Individuum seine natürliche Resistenz dadurch verliert, dass es im Verhältniss zu der Menge seines Complementes eine zu grosse Menge Zwischenkörper producirt, die dann nicht vortheilhaft, sondern nachtheilig wirkt.

Auch theoretisch ist das beschriebene Phänomen von Bedeutung. So einfach es sich nämlich, nach unserem Ermessen, auf

Grund der Ehrlich-Morgenroth'schen Anschauungen erklären lässt, so unvereinbar scheint es uns mit der Theorie Bordet's zu sein. Bordet sieht bekanntlich in dem Zwischenkörper Ehrlich's eine sensibilisirende Substanz, welche das Bacterium zu sensibilisiren und dadurch für die Einwirkung des lösenden „Alexins“ (des Complements nach Ehrlich) empfänglich zu machen befähigt ist. Es ist nun bei dieser Vorstellung nicht verständlich, wieso ein Ueberschuss der sensibilisirenden Substanz die Gesamtwirkung herabsetzen soll. Nach der Bordet'schen Vorstellung dürfte die Wirksamkeit der sensibilisirenden Substanz mit ihrer Menge höchstens zunehmen, sicherlich aber nicht abnehmen. Da wir diese Abnahme aber so häufig beobachtet haben, so sehen wir darin einen gewichtigen Einwand gegen die Theorie Bordet's.

Und ebensowenig verständlich ist nach der Bordet'schen Vorstellung die folgende Erscheinung:

Wie gezeigt wurde, kann man einem äquivalenten, an sich abtödtenden Gemische von Zwischenkörper und Complement seine Wirksamkeit entziehen, wenn man einen grossen Ueberschuss von Zwischenkörper zufügt. Macht man aber das Gemisch durch weitere Zugabe von Complement wieder zu einem äquivalenten, so ist die abtödtende Wirkung auch wieder hergestellt. Es hängt somit diese Wirksamkeit ausser von den absoluten Mengen, in denen Complement und Zwischenkörper vorhanden sind, auch noch wesentlich von dem Verhältniss ab, in welchem die Mengen dieser beiden Stoffe zu einander stehen, wenigstens in dem Sinne, dass nicht wesentlich mehr Zwischenkörper als zugehöriges Complement vorhanden sein darf.

X.

Die Complementablenkung bei bactericiden Reagenzglasversuchen und ihre Ursache.¹⁾

Von

Dr. A. Lipstein,

Assistenten der bacteriologischen Abtheilung.

In einer im Jahre 1901 erschienenen Arbeit²⁾ zeigten M. Neisser und Wechsberg eine eigenartige Erscheinung bei bactericiden Reagenzglasversuchen, welche darin bestand, dass die Abtödtung der Bakterien trotz der Anwesenheit der entsprechenden Bacterienamboceptoren (Immunkörper) und Complemente dann ausblieb, wenn ein verhältnissmässig grosser Ueberschuss vom Amboceptoren vorhanden war. Es gelang den beiden Verff., für diese Erscheinung, für welche jede andere Erklärung versagte, auf Grund der Ehrlich-Morgenroth'schen Ansichten eine Erklärung zu geben, indem sie annahmen, dass bei bestimmten Aviditätsverhältnissen ein Ueberschuss von Amboceptoren ablenkend und gleichsam verdünnend auf das Complement wirkt; das Complement verbindet sich dann nicht mit den an die Bakterien verankerten Amboceptoren, sondern mit den überschüssigen freien Amboceptoren, während die

1) Abdruck aus dem Centralblatt f. Bacteriologie, Parasitenkunde und Infectionskrankheiten. 1902. Bd. XXXI. No. 10.

2) S. S. 182—197; s. a. Wechsberg, Zeitschr. f. Hyg. Bd. XXXIX. 1902.

an den Bacterien verankerten Amboceptoren complementfrei bleiben. Da aber nur die mit Hilfe der Amboceptoren an die Bacterien verankerten Complemente bactericid wirken, so wird in dem beschriebenen Falle die Bactericidie ausbleiben. Diese Erscheinung der Complementablenkung tritt natürlich nicht bei jeder Combination von Amboceptor und Complement auf, sondern eben nur bei bestimmten Aviditätsverhältnissen, und ich werde später zeigen können, wie derselbe Amboceptor im Ueberschuss auf ein Complement ablenkend wirkt, während er zwei anderen Complementen gegenüber nicht ablenkend wirkt. Bei der theoretischen Wichtigkeit dieser Erscheinung und ihrer Erklärung schien eine Fortsetzung der von Neisser und Wechsberg gemachten Versuche, zumal unter Berücksichtigung der seither erschienenen Einwände, wünschenswerth. Die Versuchsanordnung ist in den folgenden Versuchen die gleiche wie die der beiden Autoren, auf welche ich diesbezüglich verweise. Man kann das Phänomen der Complementablenkung auf zweierlei Art zur Darstellung bringen, indem man einmal als Complementquelle ein actives, an sich nicht bactericides Serum benutzt und zeigt, dass bei Zugabe abfallender Mengen inactiven Immunserums nur die mittleren Mengen desselben bactericiden Effect ausüben, dass dagegen die grössten und kleinsten Gaben unwirksam sind. Als Beispiel dient hierfür Tabelle I (s. S. 200).

Die zweite Art besteht darin, dass man sich eines Serums oder eines Serungemisches bedient, das die zur Aussaat benutzte Keimmenge abtödtet.

Dadurch, dass man dazu abfallende Mengen inactiven Immunserums resp. als Controle inactiven normalen Serums zusetzt, erzielt man die Wirkung, dass das Immunserum proportional der zugefügten Menge antibactericid wirkt, während das normale Serum eine solche Wirkung entweder ganz vermissen lässt oder

Tabelle I¹⁾.

Culturmenge	Menge des complementirendenactiv. Tauben-Serums	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem Hühner-Immuns Serum gegen Vibrio Metschnikoff								
		1,0 ccm	0,3 ccm	0,1 ccm	0,03 ccm	0,01 ccm	0,003 ccm	0,001 ccm	0,0003 ccm	0,0001 ccm
$\frac{1}{500}$ ccm einer 1 täg. Bouillon-cultur von Vibrio Metschnikoff	0,4 ccm	∞	∞	∞	20—30	0	0	0	viele 1000	∞

Controle I: Aussaat ($\frac{1}{500}$ ccm Bouillonculturr + 2 ccm 0,85 proc. Kochsalz-lösung): ∞ .

Controle II: 0,4 ccm actives Taubenserum + $\frac{1}{500}$ ccm Bouillonculturr: ∞ .

Controle III: Sterilität sämtlicher Sera: 0.

doch bedeutend schwächer zeigt. Ein Beispiel für diesen Modus der Complementablenkung findet man in Tabelle III und IV, Rubrik 1 und 2.

Im Gegensatz zu der von Neisser und Wechsberg gegebenen Erklärung, nach welcher die Complementablenkung durch einen Ueberschuss von Amboceptoren bedingt wird, stehen die Angaben, welche das Phänomen zurückführen:

- A. auf Agglutination der Bacterienaussaat,
- B. auf normale Anticomplemente (Metschnikoff),
- C. auf Anticomplemente, welche beim Immunisirungsprocess entstehen (Gruber).

Jeden dieser Einwände will ich im einzelnen kritisch betrachten und beginne beim ersten.

1) In jedes Röhrchen, auch bei den folgenden Versuchen, kommen, ebenso wie bei Neisser und Wechsberg, 3 Tropfen Bouillon.

A. Hat die Complementablenkung etwas mit der Agglutination zu thun?

Diesen naheliegenden Einwand, dass nämlich jedes Immunserum die entsprechenden Bacterien agglutinire, und dass dieses mechanische Moment der Verklumpung es sei, an welchem die bactericide Kraft des Immunserums scheitere, versuchten Neisser und Wechsberg durch folgende Versuchsanordnung zu entkräften. Sie agglutinierten zuerst die zur Aussaat gelangenden Bacterien und untersuchten dann den Einfluss eines normalen und des Immunserums auf die agglutinierten Bacterien, mit dem Resultate, dass nur dem Immunserum die Ablenkung gelang. Dass die agglutinirende Wirkung eines Immunserums keineswegs die Ursache der Complementablenkung darstellt, geht aber auch aus folgendem Versuche deutlich hervor, in dem es mir zu zeigen gelingt, dass ein Immunserum, welches stark agglutiniert, trotzdem nicht im Stande ist, complementablenkend zu wirken.

Tabelle II.

A.

Culturmenge	Menge des inactiven Gänse-Immunserums gegen Vibrio Metschnikoff	1	2
		Zahl der Keime auf einer Platte bei Completirung mit 0,3 ccm activen normalen Kaninchen-serums	0,4 ccm activen normalen Taubenserums
$\frac{1}{500}$ ccm einer 1 tägigen Bouillon-cultur von Vibrio Metschnikoff	1,0 ccm	0	0
	0,3 "	0	0
	0,1 "	0	0
	0,03 "	0	0
	0,01 "	10	0
	0,003 "	viele 1000	100
	0,001 "	∞	∞

B.

Culturmenge	Menge des inactiven Ziegenserums gegen Vibrio Metschnikow	Zahl der Keime auf einer Platte bei Completirung mit 0,3 cem activen normalen Kaninchenserum
$\frac{1}{500}$ cem einer 1 tägigen Bouilloncultur von Vibrio Metschnikoff	1,0 cem	∞
	0,3 "	∞
	0,1 "	0
	0,03 "	0
	0,01 "	0
	0,003 "	0
	0,001 "	0
	0,0003 "	∞

Controle I: Aussaat ($\frac{1}{500}$ cem Bouilloncultur + 2,0 cem 0,85 proc. Kochsalzlösung): ∞ .

Controle II: Kaninchenserum normal activ 0,3 + $\frac{1}{500}$ cem Bouilloncultur ∞ .

" III: 0,4 cem actives Taubenserum + $\frac{1}{500}$ cem Bouilloncultur ∞ .

" IV: Sterilität sämmtlicher Sera: 0.

Zu diesem Versuche sind zwei gegen Metschnikoff-Vibrionen wirksame Immunsera, nämlich das einer Gans (A) und das einer Ziege (B) benutzt. Beide Sera agglutinierten Metschnikoff-Vibrionen stark, nämlich noch in einer Verdünnung von 1:1000. Der Versuch ist so angestellt, dass abfallende Mengen dieser inactiven Sera in Rubrik 1 mit Kaninchenserum, in Rubrik 2 mit Taubenserum reactivirt wurden. Während aber das Immunserum der Ziege (B) das typische Bild der Complementablenkung bietet, ist dasjenige der Gans (A), dessen bactericide Kraft ebenso stark ist, wie die des Ziegenserums, trotz dieses grossen Amboceptorengehaltes nicht im Stande, Complement abzulenken. Damit ist der Beweis erbracht, dass agglutinirende und complementablenkende Wirkung zwei Eigenschaften ein und desselben Immunserums sind, die wohl neben einander bestehen können, dass aber keineswegs Agglutination des Phänomens der Complementablenkung bedingt.

Der Amboceptorenüberschuss des Gänseimmunserums ruft in dem beschriebenen Versuche nach unsrer Ansicht deshalb keine Complementablenkung hervor, weil zwischen den Complementen des Tauben- und Kaninchenserums einerseits und den freien Amboceptoren des Immunserums andererseits keine genügende Avidität besteht. Durch Variation der Versuchsanordnung ist es mir gelungen, mit demselben Immunserum das Phänomen der Ablenkung gegenüber einem anderen Complement hervorzurufen und somit einen Beweis für die Richtigkeit dieser Ansicht zu erbringen. Als Complementquelle diente ein normales actives Ziegen Serum, das an sich für die zur Aussaat kommende Vibrionenmenge bactericid war (siehe Controle II). Im übrigen gleicht der Versuch genau dem vorigen, nur sind hier noch als Controle die entsprechenden normalen Sera eingestellt und auf ihr Ablenkungsvermögen hin untersucht.

Tabelle III.

Culturmenge	Menge des an sich bactericiden activen normalen Ziegen-serums	Menge der inactiven Immun- und normalen Sera	Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz untenstehender inactiver Sera			
			Ziegen-immunserum gegen Vibrio Metschnikoff	Normales Ziegen-serum	Gänse-immunserum gegen Vibrio Metschnikoff	Normales Gänse-serum
$\frac{1}{500}$ cem einer 1 täg. Bouilloncultur von Vib. Metschnikoff	0,04 cem	1,0 cem	8	einige 100	8	100
		0,3 "	8	0	8	0
		0,1 "	einige 100	0	8	0
		0,03 "	0	0	einige 100	0
		0,01 "	0	0	0	0

Controle I: Aussaat ($\frac{1}{500}$ Bouilloncultur + 2,0 cem 0,85 proc. Kochsalz-lösung): ∞ .

Controle II: Ziegen Serum normal activ 0,04 cem + $\frac{1}{500}$ cem Bouilloncultur: 0.

„ III: Sterilität sämtlicher Sera: 0.

Der principielle Unterschied gegenüber dem vorigen Versuche besteht darin, dass hier das Gänseimmunserum complementablenkend wirkt, und zwar noch stärker als das Ziegenimmunserum.

Auf das Verhalten der als Controle eingestellten normalen Sera, deren antibactericide Kraft selbst in der Menge von 1,0 cem äusserst gering ist, komme ich im folgenden Abschnitte zu sprechen. Demnach ist der Einwand, dass die Complementablenkung durch Agglutination verursacht sei, auch durch diese Versuche widerlegt.

B. Ist die Complementablenkung auf normale Anticomplemente zurückzuführen?

Die in Frage stehende Complementablenkung ist von Metschnikoff¹⁾ auf normal vorkommende Anticytase bezogen worden. Dieser Einwand ist hinfällig, wenn gezeigt werden kann, dass das spezifische Immuserum einen constanten und deutlichen Unterschied gegenüber verschiedenen normalen oder anderen Immuseris zeigt. Es ist dabei gleichgiltig, ob auch die normalen Sera, wie z. B. in Tabelle III, Rubrik 2, 4 in geringerem Grade dieselbe Erscheinung zeigen, denn dafür haben N. und W. bereits eine aus-

Tabelle

Culturmenge	Menge des bactericiden Serumgemisches	Menge der inactiven Ziegensera	Zahl der Keime		
			1	2	3
			normales Serum	Immuserum gegen Vibrio Metschnikoff	Immuserum gegen Vibrio Nordhafen
$\frac{1}{500}$ cem einer 1 täg. Bouilloncultur von Metschnikoff-Vibriolen	0,1 cem actives normales Meerschweinchenserum + 0,01 inactives Ziegenimmunserum gegen Vibrio Metschnikoff	1,0 cem	0	fast ∞	0
		0,3 „	0	fast ∞	0
		0,1 „	0	fast ∞	0
		0,03 „	0	mehrere 100	0
		0,01 „	0	0	0

Controle I: Aussaat $\frac{1}{1000}$ cem Bouilloncultur + 2,0 cem 0,5 proc. Kochsalzlösung. ∞ .

1) L'Immunité dans les Maladies infectieuses. p. 313.

reichende Erklärung gegeben, ebenso wie sie bereits zuerst das normale Anticomplement beschrieben haben. Gerade die quantitative Differenz zwischen Immunsrum und normalem Serum ist ja ein Postulat der Ehrlich'schen Theorie, und gerade diese quantitative Differenz ist der Kernpunkt der beschriebenen Complementablenkung. In der folgenden Tabelle sind 10 verschiedene Ziegensera, darunter 3 bactericide Immunsra (Rubrik 2, 3, 4), 1 antitoxisches Serum (Rubrik 5), 4 haemolytische Immunsra (Rubrik 6, 7, 8, 9) und 1 gegen die Complemente des Pferdeserums wirksames Anticomplementserum (Rubrik 10) auf ihr Complementablenkungsvermögen gegenüber Metschnikoff-Vibrionen eingestellt worden.

Der Versuch ist insofern gegen den vorigen etwas modificirt, als ich hier ein Gemisch von 0,1 activen Meerschweinchenserum (an sich nicht bactericid, siehe Controle II) + 0,01 inactiven Ziegenimmunsrum (gegen Metschnikoff-Vibrionen) benutzte.

IV.

	4	5	6	7	8	9	10
auf einer Platte bei Zusatz untenstehender inactiver Ziegensera							
Immunsrum gegen Staph. aureus	Serum gegen Staphylokokkentoxin	Serum gegen Kaninchenblutkörperch.	Serum gegen Hammelblutkörper	Serum gegen Ochsenblutkörper	Serum gegen Menschenblutkörper	Serum gegen Pferdesrum	
0	einige 100	0	20—40	viele 1000	fast ∞	100	
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0

Controle II: Meerschweinchenserum, activ, 0,1 ccm + $\frac{1}{1000}$ ccm Bouilloncultur: ∞.

Controle III: Meerschweinchenserum, activ, 0,1 ccm + 0,01 ccm inactiven Ziegenimmunsrum gegen Vibrio Metschnikoff + $\frac{1}{1000}$ ccm Bouilloncultur: 0.

Controle IV: Sterilität sämmtlicher Sera: 0.

Dieses Gemisch tödtete die zur Aussaat gelangende Bateriaenmenge, nämlich $\frac{1}{1000}$ ccm einer 1tägigen Metschnikoff-Bouillonculture, völlig ab (siehe Controle III). Dazu kommen abfallende Mengen verschiedener inactiver Ziegensera, Rubrik 1—10.

Danach entfaltet das Metschnikoff-Immunserum eine spezifische Wirkung, und es ist mehr als gewagt, anzunehmen, dass die von uns benutzte Metschnikoff-Ziege gerade zufällig so ungleich mehr normales Anticomplement besessen haben sollte. Es gelingt aber, wie ich später zeigen werde, auch den positiven Beweis dafür zu erbringen, dass die Complementablenkung nicht durch Anticomplemente, sondern durch den Amboceptor hervorgerufen wird, indem man durch die Entfernung des Amboceptors die Complementablenkung verhindern kann. Einen weiteren Beweis gegen die Metschnikoff'sche Ansicht habe ich durch folgenden Versuch erbracht. Ich untersuchte das Serum eines Kaninchens vor und nach der Immunisirung mit Metschnikoff-Vibrionen und fand das normale Serum gänzlich unwirksam, während nach 8 Tagen das Immunserum dieses Thieres starke Ablenkung hervorrief. In diesen Fällen ist es also nicht angängig, die Complementablenkung auf ein normales Anticomplement zu beziehen. Dass übrigens normale Anticomplemente vorkommen und gelegentlich das beschriebene Phänomen vortäuschen können, ist bereits von N. und W. betont; entsprechende Controlen, und vor allem die im nächsten Abschnitte beschriebene Absorption sichern in solchen Fällen vor Irrthümern. Es folgt aus alledem, dass das in geeigneten Fällen zu beobachtende Phänomen der Complementablenkung nicht auf das Vorhandensein eines normalen Bestandtheiles, sondern auf einen immunisatorisch erzeugten Bestandtheil zurückzuführen ist.

C. Wird die Complementablenkung durch immunisatorisch erzeugte Anticomplemente hervorgerufen?

Die Behauptung, dass beim Immunisiren mit Bacterien im Serum der so behandelten Thiere Antialexine auftreten, welche antibactericid und antihaemolytisch wirksam sind, ist von Gruber¹⁾ eigens zu dem Zwecke ins Treffen geführt, um derart dem Ablenkungsphänomen eine Erklärung zu geben, welche nicht auf Ehrlich'schen Ansichten fusst. Mit Recht hat Wechsberg²⁾ gegen die Gruber'sche Annahme eingewandt, dass sie unseren bisherigen Erfahrungen vollständig widerspricht, wir würden alsdann sowohl mit activer wie passiver Immunisirung dem behandelten Organismus nichts nützen, sondern sogar schaden. Den Beweis für diese neue Auffassung liefert Gruber durch haemolytische Reagenzglasversuche, in denen er zeigt, dass bactericides Immunserum die Haemolysine hemmt, während das entsprechende normale Serum dies nicht thut. In einer unlängst erschienenen Arbeit³⁾ konnte Wechsberg diesen Befund niemals erheben, auch nicht mit der Versuchsanordnung von Gruber. Zu gleich negativen Resultaten gelangte auch Dr. H. Sachs vom hiesigen Institute, der daraufhin verschiedene Immunsera, wie Metschnikoff-, Nordhafen-, Staphylokokken-, Rothlauf-, Schweineseuchen- und Dysenterieimmunserum, untersuchte. Worauf diese widersprechenden Resultate zurückzuführen sind, vermag ich nicht zu sagen. Soviel geht aber aus diesen abweichenden Nachprüfungen hervor, dass von einer Gesetzmässigkeit im Sinne Gruber's keine Rede sein kann, dass vielmehr seine Versuche, ihre Giftigkeit vorausgesetzt, als eine seltene Ausnahme, geradezu als unglückliche Zufälle bezeichnet werden müssen.

1) Wiener klin. Wochenschr. 1901. No. 50.

2) Ibid.

3) Wiener klin. Wochenschr. 1902. No. 13.

Dass aber durch Immunisirung mit irgend welchen Bacterien auch nicht allgemein antibactericid wirkende Anticomplemente im Sinne Gruber's entstehen, zeigt ein Blick auf Tabelle IV, Rubrik 2, 3, 4; denn in diesen Versuchen wirkte nur das Metschnikoff-Immunserum complementablenkend, nicht aber die Immunsere zweier anderer Ziegen, welche mit *Vibrio Nordhafen* bezw. mit *Staphylococcus pyogenes aureus* immunisirt waren.

Es lässt sich aber leicht beweisen, dass dieser immunisatorisch entstandene, anticomplementär wirkende Factor des Metschnikoff-Immunserums wirklich ein Amboceptor ist, indem man durch vorgängigen Zusatz der entsprechenden abtödtenden Bacterien, welche man später abcentrifugirt, dem Immunserum seine Amboceptoren entzieht und nachweist, dass ein solches Amboceptoren-freies Immunserum vollständig jede complementablenkende Fähigkeit eingebüsst hat, wofern man nur genügend Bacterien zugesetzt hat. Des weiteren lässt sich auf diesem Wege zeigen, dass der Process quantitativ verläuft. Benutzt man nämlich abfallende Mengen Bacterium zum Absorbiren der Amboceptoren, z. B. je 1, $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{16}$ und $\frac{1}{64}$ Agarcultur, so wird beispielsweise durch die ganze Agarcultur die Gesammtmenge der Amboceptoren dem Serum entrissen, durch $\frac{1}{4}$ Agarcultur nur ein Theil derselben und weiter immer weniger entsprechend dem geringeren Quantum zugesetzter Bacterien.

Es gelang mir aber auch auf diesem Wege, für die specifische Wirksamkeit des Immunserums einen weiteren Beweis zu erbringen. Setzte ich nämlich dem Metschnikoff-Immunserum vorher todte Metschnikoff-Vibrionen zu, so gelang es mir, den Amboceptor zu entfernen, das Serum wirkte keine Spur complementablenkend, versetzte ich dagegen das Metschnikoff-Immunserum mit anderen Bacterien (*Nordhafen-Vibrionen*, Typhus- und Dysenteriebacillen gelangten zur Verwendung), so büsste dasselbe

nichts von seiner complementablenkenden Fähigkeit ein, weil der Immunkörper des Metschnikoff-Immunserums nur an Metschnikoff-Vibrionen, nicht aber an irgendwelche andere Bacterien verankert wird. Ich gebe im Folgenden einen solchen Versuch in extenso wieder, der aus gleich anzuführenden Gründen eine mühsame und umständliche Versuchsanordnung erfordert. Wie im vorhergehenden Versuche benutzte ich auch hier ein Gemisch von activem Meerschweinchenserum und inactivem Metschnikoff-Immunserum von einer Ziege, das die zur Aussaat gelangende Keimmenge abtödtet (siehe Controle II). Dazu kommen in Rubrik 1 absteigende Mengen des nativen inactiven Metschnikoff-Immunserums einer Ziege, während das gleiche Immunserum in Rubrik 2 mit Metschnikoff-Vibrionen, in Rubrik 3 mit Nordhafen-Vibrionen, in Rubrik 4 mit Typhusbacillen, in Rubrik 5 mit Dysenteriebacillen vorbehandelt ist. Diese Vorbehandlung bestand in Folgendem: Eine Agarcultur wurde mit je 2 ccm einer 0,85 proc. Kochsalzlösung aufgeschwemmt und durch einstündiges Erwärmen auf 65--70° abgetödtet. Würde man jetzt zu diesen 4 Bacterienaufschwemmungen Metschnikoff-Immunserum zufügen mit der Absicht, den Immunkörper zu absorbiren, so würde man später beim Centrifugiren behufs Entfernung der Bacterien auf Schwierigkeiten stossen, da es auf diese Weise nicht gelingt, eine klare bacterienfreie Flüssigkeit zu erhalten; einzig die Metschnikoff-Vibrionen machen davon eine Ausnahme, weil dieselben nämlich durch das entsprechende Immunserum agglutinirt sind. Während aber nach Gruber eine selbst starke Anhäufung der Bacterien auf die Haemolyse ohne Einfluss bleibt, musste ich bei meinen bactericiden Versuchen die unangenehme Erfahrung machen, dass so grosse Mengen von Bacterien (die abcentrifugirte Flüssigkeit ist trüb) an und für sich stark antibactericid wirken. Diesen Uebel-

stand beseitigte ich durch folgende Versuchsanordnung. Ich versetzte die aufgeschwemmten Agarculturen mit etwa 2 ccm des entsprechenden inactiven Immunserums behufs Agglutination, also z. B. Metschnikoff-Vibrionen mit Metschnikoff-Immunserum, Nordhafen-Vibrionen mit Nordhafen-Immunserum etc., liess die Gemische 1 Stunde bei 37°, füllte die Centrifugenröhrchen mit Kochsalzlösung (25 ccm) auf, um das Serum möglichst zu verdünnen, und centrifugirte. Die Flüssigkeit goss ich ab, den fest anhaftenden Bodensatz, aus agglutinierten Bacterien bestehend, schüttelte ich gründlich mit je 2¹/₂ ccm inactivem Metschnikoff-Immunserum auf und liess unter mehrmaligem Schütteln die Röhrchen 1¹/₂—2 Stunden bei 37°. Nachdem ich wiederum lange centrifugirt hatte, erhielt ich durch Abgiessen klare, bacterienfreie Flüssigkeiten, die ich zu folgendem Versuche benutzte (Rubrik 2—5):

Tabelle V.

Culturmenge	Menge des bactericiden Serum gemisches	Menge des inactiven Metschnikoff-Immunserums	1	2	3	4	5
			Zahl der Keime auf einer Platte bei Zusatz von inactivem Ziegenserum gegen Vibrio Metschnikoff				
			in nativem Zustand	vorbehandelt mit abgetödteten und agglutinierten			
			Metschnikoff-Vibrionen	Nordhafen-Vibrionen	Typhusbacillen	Dysenteriebacillen	
1/1000 ccm einer 1 tägig. Bouilloncultur von Metschnikoff-Vibrionen	0,1 ccm activ. Meerschweinchenserum +	1,0 ccm	∞	0	∞	∞	∞
	0,01 ccm inactiv. Ziegenimmunserum geg. Metschnikoff-Vibrionen	0,5 "	∞	0	∞	∞	∞
		0,25 "	∞	0	viele 1000	viele 1000	100
		0,1 "	10—20	0	10—20	10—20	0
		0,05 "	0	0	0	0	0

Controle I: Aussaat 1/1000 ccm Bouilloncultur + 2,0 ccm 0,85 Kochsalzlösung: ∞.

Controle II: 0,1 cem actives Meerschweinchenserum + 0,01 cem inactives Ziegenimmunserum gegen *Vibrio Metschnikoff* + $\frac{1}{1000}$ cem Bouilloncultur: 0.

Controle III: Sterilität sämmtlicher Sera: 0.

Es zeigt dieser Versuch, dass einem Immunserum die Eigenschaft, im Ueberschusse complementablenkend zu wirken, genommen werden kann, wenn man ihm vorher abgetödtete Bacterien der entsprechenden Art zusetzt und das nunmehr centrifugirte Serum benützt. Mit 3 anderen Bacterienarten gelang diese Absorption aber nicht. Demnach ist der ablenkende Factor des Immunserums ein immunisatorisch entstandener Körper, welcher einerseits Verwandtschaft zu dem Complement (Complementablenkung), andererseits Verwandtschaft zu dem betreffenden Bacterium (specifische Absorption) hat, also ein Amboceptor im Sinne Ehrlich's und nicht ein Antialexin im Sinne Gruber's.

Kurz zusammengefasst sind die Resultate meiner Versuche folgende:

1. Durch den Vergleich zweier bactericider Immunsera, welche beide gleich starkes Agglutinationsvermögen hatten, von denen aber bei bestimmter Combination nur das eine die Erscheinung der Complementablenkung zeigte, wurde der Einwand von neuem widerlegt, dass die Complementablenkung durch das mechanische Moment der Agglutination bedingt sei.

2. Es konnte auf verschiedene Weise gezeigt werden, dass die beschriebene Complementablenkung nicht durch einen Bestandtheil des normalen Serums hervorgerufen wurde.

3. Es wurde direct nachgewiesen, dass der ablenkende Factor des Immunserums der durch die Immunirung specifisch entstandene Amboceptor (Immunkörper) ist.

Es folgt daraus, dass dem Amboceptor nur die Rolle des Bindegliedes zwischen Bacterien und Complement zukommt, und

dass ihm nicht die Fähigkeit einer „Sensibilisirung“ (Bordet) oder „Präparirung“ (Gruber) zugeschrieben werden kann, mit welcher letzteren Annahmen das Phänomen der M. Neisser-Wechsberg'schen Complementablenkung unerklärbar erscheint.

Zum Schluss danke ich dem Director des Institutes, Herrn Geheimrath Ehrlich, für die Ueberlassung des Materiales und besonders Herrn Prof. M. Neisser, in dessen Abtheilung diese Arbeit entstanden ist, für seine Unterstützung.

XI.

L'immunité active et les Toxines diphtériques surcompensées.¹⁾

Par

M. le Dr. **Jules Rehns.**

On a maintes fois tenté de substituer à la classique méthode d'immunisation contre la diphtérie par ingestion de toxines à doses croissantes des procédés consistant en l'incorporation à l'organisme, soit dès le commencement, soit au cours du processus, de mélanges où ces toxines seraient saturées en partie, en tout, ou en excès. On verra tout à l'heure que ces modalités ont des significations différentes; les noms de Babès, de Pavlovsky, d'Arloing, de Madsen, de Kretz, s'y rattachent principalement.

J'ai, sous la direction de M. le professeur Ehrlich, recherché si, étant donné un organisme normal, l'immunité active peut lui être conférée par l'injection du poison diphtérique à doses croissantes, après mélange préalable avec une ou plusieurs fois son équivalent d'antitoxine.

On a employé des lapins de 2.000 grammes environ; le mélange était constitué par une toxine dite Gift L et par le Standard sérum employé à

1) Abdruck aus Compt. rend. de la Soc. de Biologie. 1901. S. 141. (Sitzung vom 9. Febr. 1901.)

l'Institut; la détermination des constantes du poison, faite par les méthodes aujourd'hui classiques, dues au professeur Ehrlich, donna sur le cobaye:

1^o Quantité de poison correspondant à l'unité immunisante (Immunitäts-einheit), limite de l'action nulle:

$$L \text{ zéro} = 0 \text{ c. c. } 3$$

2^o Quantité de poison nécessaire pour tuer l'animal d'épreuve dans le mélange contenant en sérum la valeur d'une immunité immunisante:

$$L + = 0 \text{ c. c. } 45$$

3^o Dose mortelle pour le lapin de la taille moyenne de 2.000 grammes:

$$D \text{ I en } 4 \text{ jours} = \text{environ } 0,01$$

On administra à 2 lapins par voie intraveineuse, respectivement:

$$3 \text{ unités de sérum} + 0 \text{ c. c. } 3 \text{ de toxine,}$$

soit un mélange trois fois neutralisé;

$$3 \text{ unités de sérum} + 0 \text{ c. c. } 45 \text{ de toxine,}$$

représentant une neutralisation sensiblement double. En injections quotidiennes et croissantes du 5 au 18 décembre 1900, les deux animaux reçurent en toxine:

$$\text{l'un } 7 \text{ c. c. } 5 = 750 \text{ doses mortelles,}$$

$$\text{l'autre } 4 \text{ c. c. } 27 = 429 \text{ doses mortelles,}$$

sans ressentir d'altération dans leur santé et sans perte de poids.

Pour laisser à l'excès de sérum introduit le temps de s'éliminer, on attendit quatre semaines avant de procéder à l'essai du sérum quant à sa teneur en antitoxine. (Un lapin de contrôle, traité par du sérum seul, mourut accidentellement: mais, comme on va voir, l'issue de l'expérience rendit ce contrôle superflu.)

Le 24 janvier 1901, les deux animaux furent sacrifiés. On mélangea 1 centimètre cube de leurs sérums avec le quart de $L +$; les animaux d'épreuve succombèrent en 24 heures. En abaissant au $1/8$ de $L +$ la quantité de toxine pu mélange, même dénouement en 48 heures.

Donc, le sérum de ces animaux ne représentait à coup sûr qu'une valeur immunisatrice très inférieure à $1/8$ d'unité. On conçoit qu'un tel résultat dispensa d'éliminer tout vestige hypothétique de l'immunité passive.

Il faut donc conclure que l'organisme du lapin normal, non sensibilisé par immunisation préalable, n'est pas apte à défaire la combinaison de la toxine diphtérique avec son anticorps:

de cette toxine, nulle trace n'est libre à aucun moment. Les plus fortes doses du mélange sont destituées de toute action nocive (20 doses mortelles, par exemple, dès le début); mais aussi, elles ne donnent lieu à la moindre production d'antitoxine. Nous sommes donc amenés, avec Arloing, à rejeter comme absolument inactives les injections de toxines surcompensées de la pratique des immunisations.

Il faut observer que ces résultats ne portent nulle atteinte à ceux des auteurs qui ont usé de mélanges partiellement saturés, où toxones et toxonoïdes sont à l'état libre. Au point de vue de la force immunisante, Madsen a trouvé ces complexes exactement équivalents à la toxine pure quoique absolument exempts d'action pathogène. La dissociation du pouvoir toxique et de pouvoir immunisant est ici complète. Ces faits rendent plausible l'hypothèse d'Ehrlich sur l'existence dans la molécule de toxine de groupes séparés, les uns haptophores, les autres toxophores. La fixation des premiers sur les groupes correspondants des organes réceptifs serait la condition nécessaire et suffisante de la production d'antitoxine par ces organes.

XII.

Lässt sich durch Einspritzung der agglutinierten Typhusbacillen eine Agglutininproduction hervorrufen?¹⁾

Prof. **M. Neisser**,
Mitglied des Institutes.

Von

und

Dr. R. Lubowski,
früherem Assistenten der bacteriol. Abtheilung.

Für die Ehrlich'sche Auffassung der chemischen Bindung von Toxin und Antitoxin sind nächst anderen Versuchen besonders diejenigen Experimente von Belang, in denen eine Immunisirung der Versuchsthiere mit neutralen, also ungiftigen Toxin-Antitoxingemischen angestrebt wurde. Derartige Versuche, von Babes inauguriert, wurden in neuerer Zeit zumal von Kretz²⁾ veröffentlicht. Und anfangs schien es diesem Autor, als ob er in der That mit solchen neutralen Gemischen immunisiren könnte, bis ihn eine eigene genaue Nachprüfung des Gegentheils belehrte. Auch Jules Rehns³⁾ konnte mit compensirten Toxin-Antitoxingemischen keine

1) Abdruck aus dem Centralblatt f. Bacteriologie, Parasitenkunde und Infectiouskrankheiten. XXX. Bd. 1901. No. 13.

2) R. Kretz, Ueber die Beziehungen von Toxin und Antitoxin. Zeitschr. f. Heilkde. 1901, Heft 4.

3) S. S. 213.

Wirkung der Thiere hervorrufen. Alle diese Versuche liessen somit die Ehrlich'sche Auffassung der chemischen Bindung von Toxin und Antitoxin als die am ehesten ausreichende Erklärung erscheinen.

Complicirter liegen die Verhältnisse bei der Immunisirung mit zelligem Materiale. Hier versuchte zuerst v. Dungern¹⁾ die immunisatorisch wirkende Eigenschaft der eingespritzten Zellen (Erythrocyten) dadurch auszuschalten, dass er gleichzeitig das (anderweitig gewonnene) entsprechende Immunserum mit einspritzte. Dieses Gemisch war dann ebenfalls neutral und liess keine Immunitätsreaction entstehen. Herr College Sachs hat im Auftrage von Herrn Geheimrath Ehrlich diese Versuche v. Dungern's im Institute weitergeführt und wird darüber in der folgenden Arbeit berichten.

Im Gegensatz zu diesen Versuchen v. Dungern's veröffentlichte nun Jules Rehns²⁾ abweichende Resultate, welche er mit der Einspritzung von agglutinierten Typhusbacillen erzielt hatte. Rehns fand nämlich, dass es in der Wirkung gleichgiltig sei, ob er die Typhusbacillen agglutinirt oder nicht agglutinirt einverleibte. Und einen ganz ähnlichen Versuch theilten Nicolle und Trénel³⁾ mit.

Da wir uns unabhängig von Rehns bereits vor diesem mit eben derselben Frage beschäftigt und dabei gesehen hatten, dass die Beantwortung nicht unerheblichen experimentellen Schwierigkeiten begegnete, so nahmen wir bei der theoretischen Wichtigkeit der Sache diese Versuche nach der Rehns'schen Publication wieder auf. Zumal wir nach unseren früheren Erfahrungen den Eindruck

1) S. S. 56 ff.

2) J. Rehns, *Compt. rend. de la soc. de biol.* 1900. p. 1058.

3) Nicolle et Trénel, *Comp. rend. de la soc. de biol.* 1900. p. 1088.

hatten, dass die Rehns'schen Resultate nicht allgemein gültig sein könnten.

Die Technik unserer Versuche war folgende: Der verwendete Typhusstamm war ein alter, zu Agglutinationsversuchen besonders geeigneter Laboratoriumsstamm, dessen eintägige Agarculturen, in physiologischer NaCl-Lösung aufgeschwemmt und bei 60—70° während einer Stunde abgetödtet, zu Einspritzungen benutzt wurden.

Die Herstellung der agglutinierten Typhusbacillen geschah in sehr sorgfältiger Weise, da besonderer Werth darauf gelegt wurde, die Bacillen mit dem Agglutinin völlig abzusättigen. Das Agglutinin war ein vom Pferde stammendes hochwerthiges Typhusagglutinin, das noch in der Verdünnung von 1 : 50 000 agglutinierte; nur in den letzten Versuchen wurde ein schwächer wirksames Serum verwendet. Das Agglutinin wurde in solcher Menge zugesetzt, dass etwa die 500—1000fache der nach der Rechnung nöthigen Agglutininmenge den Bacillen zugesetzt wurde. Und um eine möglichst feste Vereinigung von Bacillen und Agglutinin zu erreichen, wurde das Agglutinin bei 42—44° eine Stunde lang einwirken gelassen, während welcher Zeit das Röhrchen alle 10 Minuten, gelegentlich mit Glasperlen, geschüttelt wurde, um die grösseren Haufen zu lösen und so das Eindringen des Agglutinins in die centralen Parteen der Haufen zu ermöglichen. Und um ganz sicher zu gehen, centrifugierten wir die Bacillen nach dieser ersten Absättigung ab und wiederholten das Verfahren der Absättigung noch einmal in gleicher Weise. Nach der zweiten Absättigung wurde wieder centrifugirt, mit Kochsalzlösung aufgefüllt, nochmals centrifugirt, und so einige Male gewaschen. Die verschiedenen Abgüsse wurden aufgehoben und auf Anwesenheit von Agglutinin untersucht; das letzte Washwasser durfte Agglutinin nicht mehr enthalten.

Was die Menge der eingespritzten Bacillen betrifft, so nahmen wir nach früheren Versuchen 2 Agarculturen als das Normalmaass für ein Kaninchen an. Da indessen bei dem Centrifugiren geringe Mengen der Bacillen verloren gingen, so verwandten wir manchmal für die Einspritzung der agglutinierten Bacillen etwas grössere Mengen, während andererseits die Controlthiere häufig absichtlich weniger als 2 Agarculturen erhielten. Es sollte damit dem Einwande begegnet werden, als ob die Thiere, welche agglutinierten Typhus erhielten, weniger Bacillen erhalten hätten, als die Controlthiere. Aber gerade bei diesen Controlthieren, welche also verschiedene Mengen erhielten, zeigte sich, dass ein strenger Parallelismus zwischen einverleibter Bacillenmenge und entstehendem Agglutininwerth nicht besteht. Denn manche Thiere mit geringerer Dosis ergaben höhere Agglutininwerthe als andere Thiere mit grösseren Dosen, wie die folgende Tabelle I zeigt.

Tabelle I.

Nummer des Thieres	Agglutinationswerth des Serums vor der Einspritzung	Eingespritzte Menge	
119	0	$\frac{1}{6}$ Massencultur subcutan	1 : 160
118	1 : 40	$\frac{1}{8}$ " "	1 : 1280
117	1 : 40	$\frac{1}{10}$ " "	1 : 320
159	0	$\frac{1}{3}$ Massencultur + $\frac{1}{2}$ Agar-cultur	1 : 1280
160	1 : 40	$\frac{1}{10}$ Massencultur + $\frac{2}{5}$ Agar-cultur	1 : 1280
162	0	$\frac{1}{14}$ Massencultur + $\frac{1}{3}$ Agar-cultur	1 : 2560

Die Einspritzung geschah gewöhnlich subcutan, nur einige Male intraperitoneal. Die Blutentnahme erfolgte aus der Ohrvene.

Die Prüfung des Serums auf seinen Agglutinationswerth geschah nach der in der bacteriologischen Abtheilung schon lange üblichen Methode:

Die Serumverdünnungen (in 0,85 proc. NaCl-Lösung) waren gewöhnlich $\frac{1}{20}$, $\frac{1}{40}$, $\frac{1}{80}$, $\frac{1}{160}$ etc.; feinere Abstufungen wurden nicht gemacht, da sie bei der Agglutinationsbewerthung nicht angebracht sind. Die Cultur war eine lebende, 20stündige Agarcultur, welche in Bouillon (10 ccm) aufgeschwemmt wurde. Zu jeder Serumverdünnung, deren Volumen 1 ccm betrug, kam die gleiche Menge Bacillen (1 ccm Bouilloncultur), so dass das Gesamtvolum jeder Probe 2 ccm betrug. Jede Probe wurde sodann in ein kleines Petri-Schälchen ausgegossen und für 2 Stunden in den Thermostaten gestellt. Die Beobachtung erfolgte alsdann mit dem schwachen Trockensystem. Man sieht so sehr deutlich das Auftreten grösserer oder kleinerer Haufen. In den Protocollen, welche den folgenden Tabellen zu Grunde liegen, wurde nur die völlig und zweifellos deutliche Agglutination als positiv angesehen; alles, was irgendwie zweifelhaft war, galt als nicht agglutinirt.

Die erste Frage war, an welchem Tage nach der Einspritzung durchschnittlich in dem Serum der Thiere der Maximalagglutinationswerth zu erwarten sei. Die folgende Tabelle II (s. S. 221) giebt eine Uebersicht über 8 Thiere, die mit todten Typhusbacillen injicirt und zu verschiedenen Zeiten untersucht wurden. 4 dieser Thiere zeigten am 7. (bezw. 5.) Tage einen geringeren Werth als am 14. (bezw. 10.) Tage. Die anderen 4 Thiere zeigten am 5., 9. und 14. (bezw. 5. und 10.) Tage ein Abfallen oder ein Gleichbleiben des Agglutinationswerthes. Wenn wir also, wie es geschah, die Thiere, die nur mit todten Typhusbacillen geimpft waren, am 7. Tage untersuchten, so hatten wir nicht die völlige Sicherheit, den Maximalagglutinationswerth zu treffen. Dass wir gleichwohl diesen Termin wählten, erklärt sich aus der Rücksicht auf die Vereinfachung der Untersuchung und aus der Ueberlegung, dass

Tabelle II.

Nummer des Thieres	Agglutinationswerth des Serums vor der Einspritzung	Eingespritzte Menge	Agglutinationswerthe am				
			5. Tage	7. Tage	9., 10. oder 11. Tage	14. Tage	15. Tage
117	1 : 40	1/10 Massencultur subcutan		1 : 80		1 : 320	
118	1 : 40	1/8 Massencultur subcutan		1 : 320		1 : 1280	
119	0	1/6 Massencultur subcutan		1 : 80		1 : 160	
134	1 : 160	2 Agarculturen	1 : 320		1 : 640		
132	0	1/2 Agarcultur	1 : 640		1 : 640		
110	?	1/24 Massencultur + 1/8 Agarcultur	1 : 640		1 : 320		1 : 160
109		1/12 Massencultur + 1/4 Agarcultur	1 : 2560		1 : 1280		1 : 320
108		1/12 Massencultur + 1/4 Agarcultur	1 : 1280		1 : 620		1 : 640

wir für diese Thiere — die ja nur Controlthiere waren — nicht den absolut höchsten Werth brauchten.

Für die Thiere aber, bei denen wir den Maximalwerth treffen mussten, zeigte die Tabelle III (s. S. 222) ein anderes Verhalten. Von 15 Thieren, welche mit todtten agglutinierten Typhusbacillen injicirt waren, waren nur 3 Thiere, welche vom 7. bis 14. bzw. 5. bis 9. Tage noch eine geringe Steigerung des Agglutinationswerthes aufwiesen. Wir hatten somit die Berechtigung, allen Thieren am 7. Tage nach der letzten Einspritzung das Blut zur Untersuchung zu entziehen.

Erwähnt sei noch, dass auch Untersuchungen am 29. und 39. Tage nach der Einspritzung stattfanden, bei denen aber gewöhnlich bereits ein Absinken des Agglutinationswerthes gefunden wurde.

Weitere Vorversuche zeigten ferner, dass Einspritzungen von

Tabelle III.

Nummer des Thieres		Werth am						
		5. Tage	7. Tage	9. Tage	11. Tage	13. Tage	14. Tage	15. Tage
114	Erhalten agglutinierte Typhus- bacillen		1 : 80					1 : 160
115			1 : 80					1 : 160
111		1 : 80		1 : 160				1 : 80
103		1 : 160		1 : 160				1 : 160
104		1 : 80		1 : 80				1 : 80
106		1 : 160		1 : 160				1 : 160
132		0				0		
181			0				0	
182				1 : 40				1 : 40
112		1 : 160		1 : 160				1 : 160
116			0				0	
131		0				0		
133		0				0		
164				1 : 20				0
105		1 : 160		1 : 80				1 : 80

physiologischer NaCl-Lösung in Bouillon keine Schwankung im normalen Agglutininwerthe hervorriefen.

Eine weitere Frage war die, ob und bis zu welchem Grade bereits das Serum normaler, unbehandelter Kaninchen Agglutinationsvermögen gegenüber dem Typhusbacillus besitzt. Von 17 daraufhin untersuchten Kaninchen (Tabelle IV, s. S. 223) zeigten 10 keine Agglutination bei der Verdünnung von 1 : 20, ein Serum agglutinierte in der Verdünnung von 1 : 20, aber nicht höher, 5 weitere zeigten bei 1 : 40, aber nicht höher hinauf, Agglutination, und nur bei einem war noch Agglutination bei 1 : 160 vorhanden.

Es gehört demnach zu den seltenen Ausnahmen, wenn das Serum eines normalen Kaninchens noch in höherer Verdünnung als 1 : 40 Agglutination gegenüber dem Typhusbacillus zeigt. Bemerkenswert ist übrigens, dass in den folgenden Tabellen stets dann eine 0 gesetzt worden ist, wenn der Agglutinationswerth des Serums in der Verdünnung von 1 : 20 = 0 war, da die Prüfung mit dieser Verdünnung begonnen wurde.

Tabelle IV.

Agglutinationswerthe normaler Kaninchen.

Nummer des Thieres	Verdünnung des Serums:				
	1 : 20	1 : 40	1 : 80	1 : 160	1 : 320
133	0	0	0	0	0
132	0	0	0	0	0
136	0	0	0	0	0
164	0	0	0	0	0
181	0	0	0	0	0
163	0	0	0	0	0
166	0	0	0	0	0
165	0	0	0	0	0
159	0	0	0	0	0
162	0	0	0	0	0
161	+	0	0	0	0
114	+	+	0	0	0
160	+	+	0	0	0
182	+	+	0	0	0
117	+	+	0	0	0
118	+	+	0	0	0
134	+	+	+	+	0

Es folgen nun die eigentlichen Versuche. Die erste Versuchsreihe (Tabelle V) wurde in der Weise angestellt, dass einer Reihe Kaninchen agglutinierte Typhusbacillen eingespritzt wurden, während

Tabelle V.

Nummer der Thiere	Agglutina- tionswerth des Serums vor der Ein- spritzung	Einspritzung von	Maximaler Agglutina- tionswerth	Durchschnitt
111	?	$\frac{1}{12}$ Massencultur + $\frac{1}{8}$	1 : 160	} 1 : 147
112	?	Agarcultur	1 : 160	
103	?	dito	1 : 160	
104	?	dito	1 : 80	
105	?	dito	1 : 160	
106	?	dito	1 : 160	
108	?	dito	1 : 1280	} 1 : 1493
109	?	dito	1 : 2560	
110	?	$\frac{1}{24}$ Massencultur + $\frac{1}{4}$	1 : 640	
		Agarcultur		

eine Controlreihe dieselbe Menge oder kleinere Mengen von nicht agglutirten erhielt. Der Vergleich zeigt einen ungleich höheren Agglutinationswerth des Serums der Controlthiere im Vergleiche zu den Versuchsthiere.

Die nächste Frage war nun, ob Kaninchen auf Einspritzung von agglutirten Typhusbacillen überhaupt reagiren, ob also ihr normalerweise vielleicht vorhandener Agglutinationswerth durch die Einspritzung der agglutirten Typhusbacillen überhaupt eine Steigerung erfährt. Das Resultat war überraschend. Während nämlich bei 4 Thieren (Tabelle 6) keine Steigerung eintrat, war sie bei

Tabelle VI.

Nummer des Thieres	Agglutinationswerth des Serums vor der Einspritzung	Einspritzung von	Maximaler Agglutinationswerth danach	Durchschnitt
132	0	} Typhusbacillen } agglutirte } bacillen	2 Agarculturen (intraperitoneal)	0
181	0		2 Agarculturen	0
116	0		$\frac{1}{6}$ Massencultur	0
182	1 : 40		dito	1 : 40
164	0		$\frac{1}{8}$ Massencultur + $\frac{1}{2}$ Agarcultur	1 : 20
163	0		dito	1 : 40
166	0		dito	1 : 320
115	0		$\frac{1}{6}$ Massencultur	1 : 160
161	1 : 20		$\frac{1}{8}$ Massencultur + $\frac{1}{2}$ Agarcultur	1 : 320
114	1 : 40		$\frac{1}{6}$ Massencultur	1 : 160
165	0	} nicht agglut. } Typhusbacill.	$\frac{1}{20}$ Massencultur + $\frac{1}{5}$ Agarcultur	1 : 640
159	0		$\frac{1}{8}$ Massencultur + $\frac{1}{2}$ Agarcultur	1 : 1280
162	0		$\frac{1}{14}$ Massencultur + $\frac{1}{3}$ Agarcultur	1 : 2560
119	0		$\frac{1}{6}$ Massencultur	1 : 160
136	0		1 Agarcultur	1 : 640
160	1 : 40		$\frac{1}{10}$ Massencultur + $\frac{2}{5}$ Agarcultur	1 : 1280

1 Massencultur gleich etwa 12 Agarculturen.

2 weiteren Thieren sehr unbedeutend und bei ferneren 4 Thieren deutlich, wenn auch immer noch unbedeutend im Verhältniss zu den 6 Thieren, welche nicht agglutirten Typhus erhalten hatten.

Soweit war der hauptsächlichste Theil der Frage beantwortet. Denn es ging schon aus diesen Versuchen hervor, dass die Einspritzung der agglutinierten Typhusbacillen eine quantitativ andere Wirkung als die Einspritzung nicht agglutinierter Typhusbacillen hat. Aber auch die agglutinierten Bacillen, deren Einspritzung häufig völlig ohne Einfluss ist, wirken gleichwohl in manchen Fällen noch anregend auf die Bildung der Agglutinine, wenn auch nur in geringem Grade.

Es hängt dies von individuellen Factoren der Versuchsthiere ab, die wir bislang vorher nicht erkennen können. Die naheliegende Vermuthung, dass Thiere, die schon normalerweise Agglutinin besitzen, leichter auf die Einspritzung von agglutinierten Typhusbacillen reagieren würden als Thiere, welche normalerweise kein Agglutinin in ihrem Serum besitzen, hat sich nicht bestätigt. Denn von 7 Thieren (Tabelle VI), in deren Serum vor der Behandlung ein Typhusagglutinin nicht nachweisbar war, reagierten 3 Thiere auf die Einspritzung der agglutinierten Bacillen nicht, 2 schwach, 2 sehr deutlich. Andererseits reagierten von 3 Thieren, in deren Serum vor der Behandlung schon ein Typhusagglutinin nachgewiesen wurde, 2 deutlich, 1 aber garnicht auf die Einspritzung der agglutinierten Bacillen.

Eine weitere Vermuthung war, ob sich bei den Thieren, welche auf die Einspritzung von agglutinierten Bacillen nicht oder nur wenig reagirt hatten, durch mehrfache Injectionen von agglutinierten Bacillen künstlich eine Steigerung der Empfindlichkeit gegenüber den agglutinierten Bacillen hervorrufen liesse. Auch diese Vermuthung hat sich nicht bestätigt. 3 Thiere (Tabelle VII, p. 227) nämlich reagierten auf die zweite Einspritzung von agglutinierten Bacillen ebensowenig wie das erste Mal, ein Thier schwach, ebenso, wie es auf die erste Einspritzung reagirt hatte, und nur 2 Thiere (No. 131

und No. 133), welche auf die erste Einspritzung nicht reagirt hatten, reagirten das zweite Mal deutlich. Allerdings verzeichnen die Protocolle bei diesen beiden letzten Thieren eine Besonderheit. wie Thiere waren nämlich das erste Mal intraperitoneal injicirt worden, und es ist bei der ersten Einspritzung gleich bemerkt worden, dass der Darm angestochen sei. So mag die erste Einspritzung grossentheils in den Darm gegangen und dadurch unwirksam geblieben sein. Erst die zweite Einspritzung war dann die eigentlich wirksame. Es können also diese beiden Fälle nicht als Beweis dafür in Anspruch genommen werden, dass durch vorgängige Einspritzung von agglutimirten Bacillen eine künstliche Steigerung der Empfindlichkeit gegenüber einer weiteren Einspritzung von agglutimirten Bacillen zu erreichen ist. Die vorgängige Einspritzung von agglutimirten Bacillen beeinflusst aber die Empfindlichkeit gegenüber nicht agglutimirten Bacillen in keiner Weise, wie aus den 4 Controllthieren (Tabelle VII, S. 227) hervorgeht.

Und schliesslich werden noch bezüglich einer weiteren Vermuthung Versuche angestellt. Es wäre denkbar gewesen, dass die vorgängige Einspritzung einer gewissen Menge nicht agglutimirter Bacillen genügt hätte, um eine Empfindlichkeit gegenüber einer nachfolgenden Einverleibung der agglutimirten Bacillen entstehen zu lassen. Aber auch diese Vermuthung hat sich nicht bestätigt. Von 5 Thieren (Tabelle VIII, S. 227), die nach vorgängiger Einspritzung von nicht agglutinirtem Typhus eine Einspritzung von agglutinirtem Typhus erhielten, zeigten 2 eine geringe Steigerung, 3 gar keine Steigerung des Agglutinationswerthes.

Es folgt somit aus allen diesen Versuchen, dass zwischen der Einspritzung von agglutimirten und nicht agglutimirten Typhusbacillen ein principieller Unterschied besteht. Auf die Einspritzung von

Lässt sich d. agglutinierte Typhusbacillen Agglutininproduktion hervorrufen? 227

Tabelle VII.

Nummer des Thieres	Agglutinationswerth des Serums vor der 1. Einspritzung	1. Einspritzung von	Maximaler Agglutinationswerth danach	Agglutinationswerth vor d. 2. Einspritzung	2. Einspritzung von	Wieviel Tage nach der 1. Einspritzung	Maximaler Agglutinationswerth danach	Durchschnitt	
181	0	agglutinierte Typhusbacillen	2 Agarculturen	0	agglutinierte Typhusbacillen	2 Agarculturen	0	1:117	
132	0		2 Agarculturen (intraperitoneal)	0		1/6 Massencultur (subcutan)	15		0
182	1:40		2 Agarculturen	1:40		2 Agarculturen	16		1:40
133	0		dito intraperiton.	0		1/6 Massencultur	16		1:320
131	0		dito intraperiton.	0		dito	16		1:320
164	0	1/8 Massencultur + 1/2 Agarcultur	1:20	0	2 Agarculturen	21	1:20		
105	?	agglutin. Typhusbac.	1/12 Massencultur + 1/4 Agarcultur	1:160	1:80	1/3 Massencultur	21	1:1280	
106	?		dito	1:160	1:160	dito	21	1:640	
111	?		dito	1:160	1:80	nicht aggl. Typhusbac.	21	1:640	
112	?		dito	1:160	1:160	1/12 Massencultur	21	1:640	

Tabelle VIII.

Nummer des Thieres	Agglutinationswerth vor der Behandlung	War schon injicirt mit	Agglutinationswerth unmittelbar vor der nächst. Einspritzung	Einspritzung von	Maximaler Agglutinationswerth danach	Agglutinationswerth unmittelbar vor der nächst. Einspritzung	Einspritzung von	Maximaler Agglutinationswerth danach	
134	1:160	—	1:160	nicht agglutinerter Typhus	2 Agarcult.	1:640	1/6 Massencult.	1:1280	
132	0	2 mal mit aggl. Typhusbac. (s. T. VIII)	0		1/2 Agarcult.	1:640	2 Agarcult.	1:320	
164	0	dito	1:20		2 Agarcult.	1:640	1:80	dito	1:160
181	0	dito	0		dito	1:1024	1:640	dito	1:320
182	1:40	dito	1:40		dito	1:320	1:320	dito	1:320

nicht agglutinierten Typhusbacillen erfolgt stets eine Steigerung des Agglutinationswerthes, welche gewöhnlich sehr gross und nur selten gering ist. Auf die Einspritzung von agglutinierten Typhusbacillen — sofern man nur für genügende Absättigung mit Agglutinin sorgt — erfolgt häufig gar keine Reaction, manchmal eine geringe, selten eine wesentliche Steigerung des Agglutinationswerthes. Diese Reactionsfähigkeit hängt von der Individualität des Thieres ab und steht weder mit dem ursprünglichen Agglutinationswerthe in Beziehung, noch ist sie künstlich zu beeinflussen. Auch macht es keinen Unterschied, wie ein besonderer Versuch lehrte, ob zur Agglutination der Typhusbacillen ein Immunserum derselben oder einer anderen Thierspecies benutzt wurde.

Die Erklärung dieser Thatsachen ist nicht schwer, sofern man von Ehrlich'schen Vorstellungen ausgeht. Danach besteht das Agglutinin aus abgestossenen Zellreceptoren, welche als Reaction auf das Eingreifen der Bakterienreceptoren in die Zellreceptoren überproducirt und an das Blut abgegeben wurden und welche dementsprechend eine Verwandtschaft zu den entsprechenden Bakterienreceptoren besitzen. Sättigen wir nun Typhusbacillen mit Agglutinin völlig ab, so besetzen wir damit die Bakterienreceptoren und vermögen deshalb mit diesen Bakterien nun ebensowenig eine Reaction hervorzurufen, als wir mit dem in der Scheide steckenden Schwerte zu verwunden vermögen.

Wenn gleichwohl einige Thiere auch auf solche „verstopften“ Typhusbacillen reagiren, so müssen wir uns vorstellen, dass diese Thieren die Fähigkeit zukommt, die Verbindung des Agglutinins mit dem Bakterienreceptor wieder zu sprengen und damit den Bakterienreceptor wieder frei, also wirksam zu machen. In vollem Umfange geschieht das übrigens nie.

Ungleich wichtiger und, wie uns scheint, nur mit Hilfe

der chemischen Vorstellungen Ehrlich's erklärbar, ist aber das Hauptphänomen, dass bei vielen Thieren gar keine Reaction auf die Einverleibung der agglutinierten Typhusbacillen erfolgt, dass also in vielen Fällen eine Ausschaltung der das Agglutinin hervorrufenden Bakteriengruppe durch vorherige Besetzung dieser Gruppe mit dem entsprechenden Agglutinin möglich ist.

Nachträglicher Zusatz.

Zu einer höchst erfreulichen Uebereinstimmung mit den Resultaten, welche v. Dungern, M. Neisser und Lubowski, sowie Sachs¹⁾ erhalten haben, sind in letzter Zeit auch R. Pfeiffer und Friedberger²⁾ durch Versuche gelangt, die sie mit Choleraavibrionen und Choleraamboceptoren angestellt haben. In früheren Versuchen hatte R. Pfeiffer³⁾ gefunden, dass die unter der Wirkung des Choleraimmunserums im Peritoneum aufgelöste Cholera-bacterien-substanz in der Regel noch eine ausserordentlich starke Immunitätsreaction auslöst, was im Widerspruch mit der Theorie Ehrlich's zu stehen schien. Weitere Versuche zeigten jedoch, dass bei Verwendung sehr hoher Dosen wirksamen Choleraziegerserums die immunisirende Wirkung fast vollständig ausbleibt. Von besonderer Wichtigkeit für künftige methodische Versuche dieser Art ist die Feststellung der Autoren, dass in einer wirklichen Sättigung der Receptoren der Choleraavibrionen ein ganz unerwartet hohes Multiplum des zur Auflösung der betreffenden Vibrionenmenge ausreichenden Immunserums nöthig ist. Das 7500fache dieser Menge sättigt noch nicht alle Affinitäten und es bedarf hoher Dosen, bis zum 3—4millionenfachen, um die vollkommene Besetzung der Receptoren zu erzielen.

1) S. folgende Arbeit.

2) R. Pfeiffer u. Friedberger, *Berl. klin. Wochenschr.* 1902. No. 25.

3) R. Pfeiffer, *Deutsche med. Wochenschr.* 1901. No. 50/51.

XIII.

Immunisirungsversuche mit immunkörperbeladenen Erythrocyten.¹⁾

Von

Dr. **Hans Sachs,**

Assistenten am Institut.

Durch die interessanten Versuche von v. Dungern¹⁾ ist ein weiterer Beweis erbracht worden, dass die bei der Hämolyse mit dem spezifischen Immunkörper sich verbindende Gruppe (Receptor) der Blutkörperchen auch die Auslösung des Immunkörpers innerhalb des Organismus verursacht. v. Dungern injicirte Kaninchen Ochsenblut, dem eine reichliche Menge eines vom Kaninchen durch Injection mit Ochsenblut erhaltenen Immunkörpers zugesetzt war, und fand, dass entsprechend dem, was man auf Grund der Seitenkettentheorie erwarten durfte, bei derart vorbehandelten Thieren gar kein Immunkörper entstand.

Da sich nun aus den in der Arbeit von M. Neisser und Lubowski³⁾ mitgetheilten Resultaten ergibt, dass die völlige Unwirksamkeit derartig gesättigter Rezeptoren — agglu-

1) Abdruck aus dem Centralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infectionskrankheiten. XXX. Bd. 1901. No. 13.

2) v. Dungern, Münch. med. Wochenschr. 1900. No. 20.

3) S. S. 216.

tinirter Typhusbacillen — im Thierkörper keineswegs eine allgemeine Regel ist, vielmehr eine mässige Auslösung der Immunitätsreaction auch bei solchen Gemischen von gewissen individuellen Verschiedenheiten abhängt, habe ich auf Veranlassung von Herrn Geh.-Rath Ehrlich die Versuche v. Dungern's weiter ausgedehnt und Blutimmunisierungsversuche an einer grösseren Thierreihe angestellt. Dabei bin ich zu Resultaten gekommen, die eine gewisse Modification des von v. Dungern erhobenen Befundes zur Folge haben.

Die Methodik der Versuche musste von folgenden zwei Prinzipien geleitet werden. Zunächst kam es darauf an, dass die Receptoren des injicirten Blutes wirklich gesättigt sind — denn ein nur geringer noch freier Rest konnte ja im Thierkörper die Immunitätsauslösung bewirken. Dann aber musste trotzdem etwaiger überschüssiger Immunkörper entfernt werden — denn dieser konnte passiv im Serum der Versuchsthiere wieder erscheinen und so eine active Immunkörperneubildung vortäuschen. Dementsprechend wurden die Versuche folgendermaassen angestellt: Ochsenblut wurde mit einem Ueberschuss von inactivem Serum von Kaninchen, die mit Ochsenblut vorbehandelt waren, versetzt, $\frac{1}{2}$ Stunde lang bei $37-40^{\circ}$ digerirt und centrifugirt. Der Abguss wurde auf seinen Immunkörpergehalt geprüft. Nur wenn diese Prüfung positiv ausfiel und man daher annehmen konnte, dass alle Receptoren gesättigt waren, wurde das so behandelte Blut zur Injection verwandt. Vorher aber wurde es noch mehrmals mit physiologischer Kochsalzlösung gewaschen, um allen freien Immunkörper zu entfernen. Schliesslich wurde das Centrifugat auf das ursprüngliche Volumen aufgefüllt. Den Gang einer solchen Vorbereitung möge folgendes Beispiel illustriren:

100 cem Ochsenblut werden mit 25 cem inactiven Immunsersums eines mit Ochsenblut vorbehandelten Kaninchens versetzt.

Von diesem Immunserum genügen 0,0025 ccm, um bei Complementzusatz 1 ccm 5 proc. Ochsenblut gerade complet zu lösen; die verwandte Immunkörpermenge übertrifft also die zur Lösung der 100 ccm Ochsenblut ausreichende um das Fünffache. Nach einhalbstündigem Verweilen im Brütschranke wird mit 0,85 proc. NaCl-Lösung auf 300 ccm aufgefüllt und centrifugirt. Der I. Abguss wird in der Weise geprüft, dass er zu 1 ccm 5 proc. Ochsenblut und 0,4 ccm normalem Kaninchenserum (als Complement) in absteigenden Mengen zugefügt wird: es ergibt sich bei:

I. Abguss:	1,5 ccm	complete	Hämolyse
	1,0	"	fast complete "
	0,5	"	" " "
	0,25	"	starke "
	0,1	"	keine "

Man muss daraus schliessen, dass die Blutkörperchenreceptoren nicht mehr aufnahmefähig für Immunkörper, also gesättigt waren.

Der II. Abguss löste noch bei gleicher Versuchsanstellung:

	3,0 ccm	stark
	2,0	" mässig
	1,0	" wenig
	0,5	" Spur

enthielt also nur noch sehr wenig Immunkörper.

Nach nochmaligem Waschen und Centrifugiren wurde das Blut wieder auf 100 ccm aufgefüllt und je 25 ccm der so mit Immunkörper gesättigten Blutzellen Kaninchen intraperitoneal injicirt.

Zu gleicher Zeit wurden stets Controllthiere mit der gleichen Menge desselben normalen Ochsenblutes injicirt.

Am 10. Tage nach der Injection, der sich als günstigster erwies, wurde in der Regel Serum gewonnen, inactivirt und mit 1 ccm 5 proc. Ochsenblutes und einer hinreichenden Complement-

menge auf seinen Immunkörpergehalt in abfallenden Reihen geprüft. Als Complement dienten 0,4—0,5 ccm Kaninchenserum oder 0,1—0,15 ccm Meerschweinchenserum, die sich für den vorliegenden Zweck gleich gut eignen. Die Resultate der Versuche sind folgende.:

Von den 8 mit durch Immunkörper gesättigtem Ochsenblute intraperitoneal injicirten Kaninchen entsprachen nur drei der sich aus v. Dungern's Resultaten ergebenden Forderung. Ihr Serum wirkte, in der beschriebenen Weise als Immunkörper geprüft, auch in einer Menge von 1,0 ccm keine Spur hämolytisch, während von dem Serum der entsprechenden Controllthiere 0,025 resp. 0,05 ccm zur completen Hämolyse hinreichten. Diesen Resultaten schliesst sich das Serum eines vierten Thieres an, dessen hämolytische Wirkung sich zu der des Serums des entsprechenden Controllthieres wie $1 : < 135$ verhielt, also ganz ausserordentlich gering war. Die übrigen 4 Kaninchen hatten einen mehr oder weniger starken Immunkörper producirt, aber stets in weit geringerer Menge, als die entsprechenden, mit normalem Ochsenblute vorbehandelten Controllthiere. Die Vergleichung der Immunkörperwerthe der in Parallelversuchen gewonnenen Sera geschah, wenn das Fehlen einer Zone ausgesprochener completer Lösung eine exacte Lösung nicht ermöglichte, durch Vergleichung sich colorimetrisch entsprechender Röhren. Der Immunkörpergehalt der Sera verhielt sich zu demjenigen der von den Controllthieren gewonnenen Sera wie:

- 1) 1 : 5; 2) 1 : 7, 3) 1 : 10, 4) 1 : 10.

Zur Ergänzung dieser Versuche habe ich noch eine kleinere Versuchsreihe mit intravenöser Injection angestellt. Dabei wurden erheblich geringere Blutmengen zur Injection verwandt, weil die mit Immunkörperchen beladenen Blutkörperchen, direct in die

Blutbahn gebracht, durch das Complement des Serums der Hämolyse anheimfallen und bedrohliche Erscheinungen, bei Injection von grösseren Blutmengen den Tod bewirken. Es entspricht dieses Verhalten den Erscheinungen, die Rehns¹⁾ beobachtete, wenn er Kaninchen, die mit Ochsenblut immunisirt waren, normales Ochsenblut intravenös injicirte. Von meinen Versuchsthieren sind nur zwei, die mit 7—8 ccm Blut vorbehandelt waren, genügend lange am Leben geblieben. Bei dem einen Thiere fanden sich nur Spuren von Immunkörper im Serum, das Serum des anderen bewirkte bis zu einer Menge von 0,05 cm complete Lösung, während bei dem Serum des Controllthieres bei 0,01 ccm die Grenze der complete Lösung lag. Die wenigen Versuche bestätigen den bei intraperitonealer Injection erhobenen Befund, dass mit Immunkörper gesättigte Blutkörperchen durchaus nicht immer völlig die Fähigkeit verloren haben, im Organismus die Immunitätsreaction bis zu einem gewissen Grade auszulösen.

Unsere Versuchsergebnisse zeigen also, dass bei der Hälfte der Thiere in Uebereinstimmung mit dem v. Dungern erhaltenen Resultate durch Verstopfung derjenigen Blutkörperchengruppen, die den Immunkörper binden, die Fähigkeit des Blutes, die Immunitätsreaction zu veranlassen, aufgehoben wird. In den anderen Fällen wurde aber der specifische Immunkörper gebildet, jedoch stets in erheblich geringerem Grade, indem nur der 5.—10. Theil der bei den Controllthieren ausgelösten Immunkörpermengen erschien. Es geht also auch aus diesem scheinbar ungünstigeren Theile der Versuche wenigstens ein stark beschränkender Einfluss der Immunkörpersättigung hervor. Es decken sich diese Resultate

1) Rehns, Compt. rend. de la soc. de biol. 1891. No. 12.

mit den von Neisser und Lubowski bei Injection von agglutinierten Typhusbacillen erhaltenen.

Ebenso wie Neisser und Lubowski fanden wir ferner bei einem Thier, das auf Injection des gesättigten Blutes nicht reagirt hatte, nach Injection der gleichen Menge normalen Blutes einen Immunkörper von ganz beträchtlicher Stärke im Serum, indem die complet lösende Dosis für 1 cem 5proc. Ochsenblut 0,005 cem Serum war. Gerade die letzten Versuche, die ja in weit grösserem Maassstabe von Neisser und Lubowski mit Typhusbacillen ausgeführt sind, deuten darauf hin, dass nicht etwa eine individuelle Verschiedenheit in der Reactionsfähigkeit des Organismus das Ausbleiben der Antikörperbildung bedingt, eine Annahme, die ohnehin bei der so durchweg allgemeinen Erscheinung der Immunkörperauslösung bei Kaninchen durch Ochsenblut jeder Wahrscheinlichkeit entbehrt hätte.

Die Fraction der Versuche, in der die Injection gesättigter Blutkörperchen von den Thieren reactionslos vertragen wurde, kann, wie dies v. Dungern angenommen hat, als ein voller Beweis dafür angesehen werden, dass in der That die die Immunität auslösenden Gruppen dieselben sind, die bei der Hämolyse den Immunkörper binden. Dass das Ausbleiben der Reaction nicht immer der Fall ist, und dass auch die Injection desselben gesättigten Blutes, dass bei dem einen Thiere keine Immunkörperproduction bewirkt, bei dem anderen eine gewisse geringgradige Immunkörperbildung zur Folge hat, kann nur darauf beruhen, dass gewisse Thiere die individuelle Fähigkeit haben, die besetzten Receptoren trotzdem zu verankern. Den näheren Mechanismus dieses Vorganges kennen wir nicht. Zwei Momente kommen dabei besonders in Frage: ein Theil des Immunkörpers kann vielleicht im Thierkörper durch besondere Kräfte (Oxydation?)

zerstört und dadurch die Receptoren in Freiheit gesetzt werden. Es ist aber auch möglich, ohne die Annahme einer Immunkörperzerstörung die Erscheinung im Sinne von Ehrlich's Anschauungen durch eine höhere Avidität der im Thierkörper vorhandenen Gewebsreceptoren zu erklären, die dann imstande wären, die Verbindung von Blutkörperchenreceptor und Immunkörper zu sprengen und den Blutkörperchenreceptor an sich zu reissen¹⁾.

Welche von diesen Erklärungen auch zutreffend ist, jedenfalls geht aus unseren Versuchen hervor, dass die Trennung der Blutkörperchen-Receptorbindung nie eine vollständige ist, sondern nur einen Theil der Gruppen betrifft, da nur durch eine solche partielle Trennung der von uns, wie von Neisser und Lubowski constatirte, so viel schwächere Grad der Immunitätssecretion bei Injection gesättigter Receptoren zu erklären ist.

Es kommt also auch in den scheinbar ungünstig verlaufenden Fällen immer nur ein Theil der Receptoren zur Wirkung, und kann daher auch dieser Theil der Versuche zur Stütze der Seitenkettentheorie dienen.

1) Eine ähnliche Annahme muss man ja machen, um gewisse Formen der von v. Behring besonders eingehend studirten Ueberempfindlichkeit zu erklären, in denen trotz eines grossen Ueberschusses von Antitoxin ganz kleine Giftdosen den Tod herbeiführen. Es ist am nächstliegenden, anzunehmen, dass hier im Gegensatz zu dem Verhalten beim normalen Thiere die toxiophilen Receptoren eine pathologisch gesteigerte Avidität besitzen, welche sie befähigt, das neutrale Toxin-Antitoxingemisch, das von der normalen Zelle nicht gesprengt werden kann, zu zerreißen und das in Freiheit gesetzte Toxin aufzunehmen.

XIV.

Ueber den Austritt des Hämoglobins aus sublimatgehärteten Blutkörperchen.¹⁾

Von

Dr. Hans Sachs,

Assistenten am Institut.

Die folgende Mittheilung wurde durch Untersuchungen von Matthes¹⁾ veranlasst, die zur Aufklärung der Frage von der Rolle des Immunkörpers (Amboceptors) bei der Hämolyse angestellt wurden. Die Eigenart der interessanten Versuchsergebnisse fordert zu einer eingehenden Betrachtung der in Frage kommenden Factoren auf, deren Resultat uns zu einer ganz anderen Auffassung der auch von uns bei einer Nachprüfung festgestellten thatsächlichen Befunde geführt hat.

Dass zunächst normale und ebenso sensibilisirte, d. h. mit Immunkörpern beladene rothe Blutkörperchen durch verdauende Fermente nicht angegriffen werden, können wir nach eigenen viel-

1) Abdruck aus der Münchener medicinischen Wochenschrift. 1902. No. 5.

2) M. Matthes, Experimenteller Beitrag zur Frage der Hämolyse. Münch. med. Wochenschr. 1902. No. 1.

fachen, früheren Erfahrungen mit Pepsin, Pankreatin und Papain bestätigen¹⁾. Bei Verdauungsversuchen mit Pepsin und Pankreatin besteht allerdings die Schwierigkeit, dass der dem Optimum der Wirkung entsprechende Gehalt an Salzsäure resp. Alkali an und für sich nicht indifferent für die Blutkörperchen ist, so dass man gezwungen ist, mit diesen Fermenten unter relativ ungünstigen Bedingungen zu operiren.

Matthes tödtete nun Blutkörperchen durch Vorbehandlung mit Hayem'scher Lösung (die bekanntlich $\frac{1}{4}$ pCt. Sublimat enthält) ab und fand, dass derart vorbehandelte Blutkörperchen unter dem Einfluss wirksamer Pankreasflüssigkeit leicht gelöst werden. Diese fixirten Blutkörperchen, die selbst der zerstörenden Wirkung des destillirten Wassers nicht mehr zugänglich sind, lösten sich aber auch im specifisch-hämolytischen Serum und — sogar im eigenen normalen Serum. Wir konnten die Richtigkeit dieser Angaben leicht bestätigen, können uns aber nicht Matthes anschliessen, wenn er die Lösung der fixirten Blutkörperchen durch Pankreatin als Verdauung auffasst und der Hayem'schen Lösung gewissermassen die Rolle eines Immunkörpers zuschreibt. Die auffällige Thatsache, dass die fixirten Blutkörperchen sich sogar in ihrem eigenen Serum auflösen, erschien uns vielmehr als eine Folge der Bindung des in den Blutzellen haftenden und ihre Lösung verhindernden Sublimats durch das Eiweiss des Serums, und die Versuche, die ich auf Veranlassung von Herrn Geh.-Rath Ehrlich nach dieser Richtung hin angestellt habe, haben diese Auffassung voll und ganz bestätigt.

1) Nach neueren Untersuchungen von Herrn Dr. Morgenroth ist auch das von Cohnheim beschriebene und uns von ihm freundlichst zur Verfügung gestellte interessante Darmferment Erepsin nicht im Stande, sensibilisirte Blutkörperchen anzugreifen.

Ich benutzte nach dem Vorgang von Matthes Kaninchenblut, welches, serumfrei mit Hayem'scher Lösung im Verhältniss von 1:4 versetzt, nach kurzem Stehen centrifugirt und 3—4mal mit 0,85proc. Kochsalzlösung gewaschen wurde.

Schliesslich wurde eine 5proc. Aufschwemmung des fixirten Blutes in 0,85proc. NaCl-Lösung bereitet und stets die entsprechende Controle mit normalem 5proc. Kaninchenblut angestellt. Zu den Versuchen diente 1 ccm der 5proc. Blutaufschwemmung, und es wurde die Flüssigkeitsmenge nach Zufügen des Reagens durch physiologische Kochsalzlösung auf 2 ccm gebracht. Es stellte sich zunächst heraus, dass nicht nur frisches Kaninchenserum, sondern auch durch $\frac{1}{2}$ stündige Erwärmung auf 56° inactivirtes und sogar mit physiologischer Kochsalzlösung auf das 10fache Volumen verdünntes und dann eine Stunde lang gekochtes Kaninchenserum noch in einer Menge von 0,075 ccm Serum vollständige, und zwar fast momentane Auflösung des fixirten Kaninchenblutes bewirkt. Es kann hiernach wohl von einer wirklichen Giftwirkung des Serums keine Rede sein, vielmehr deutet schon dieser Versuch darauf hin, dass hier andersartige Einflüsse die merkwürdige Erscheinung bedingen. Wenn die Auffassung richtig ist, dass es sich um eine Quecksilberbindung durch das Serumeiweiss handle, so musste es auch möglich sein, durch andere Quecksilber entziehende Mittel die Auflösung der mit Hayem'scher Lösung fixirten Blutkörperchen herbeizuführen, was in der That leicht gelingt. Ich wählte Jodkalium und Natriumhyposulfit zu dieser Probe und fand, dass schon äusserst kleine Mengen dieser Substanzen die sofortige Auflösung des fixirten Blutes herbeiführen. Es genügten 0,00075 ccm einer 20proc. Jodkaliumlösung in physiologischer Kochsalzlösung und 0,00025 ccm einer ebensolchen Natriumhyposulfitlösung, um 1 ccm

unserer 5 proc. fixirten Blutaufschwemmung vollkommen aufzulösen¹⁾. Durch dieses Ergebniss ist die von uns vermuthete Function des Serumeiweisses bei der von Matthes erhobenen Befunden sichergestellt. Man wird sich demgemäss vorstellen müssen, dass die mit Hayem'scher Lösung gewaschenen Blutkörperchen sich in Wasser nur deshalb nicht lösen, weil das in ihnen gebundene Quecksilbersalz den Austritt des Hämoglobins verhindert. Dabei kann es sich darum handeln, dass die löslichen Stoffe, z. B. das Hämoglobin, mit dem Sublimat eine unlösliche Verbindung eingehen; es ist aber auch ausreichend, wenn man annimmt, dass die Grenzmembran des Discoplasmas durch das eingelagerte Quecksilbersalz eine die Diffusion des Blutfarbstoffs verhindernde Dichtung erfährt. Wie dem aber auch sei, jedenfalls werden alle Einflüsse, welche die Quecksilberverbindung sprengen, eine sofortige Auflösung des Hämoglobins bedingen, da, im Sinne Ehrlich's ausgedrückt, das im lebenden Zustande die Diffusion des Hämoglobins verhindernde Discoplasma durch die Sublimatbehandlung abgetödtet worden ist.

Es ist hiernach leicht ersichtlich, dass auch die von Matthes beschriebene Lösung des fixirten Blutes durch Pankreatin nicht im Sinne einer Verdauung gedeutet werden muss, da jede derartige Fermentlösung genügend Eiweiss enthält, um die Wirkung auf unsere Weise zu erklären. Auch dies konnte ich durch den Versuch bestätigen, indem neutrale Pepsin- und Pankreatinlösungen ihre auch von uns festgestellte hämolytische Wirkung auf fixirtes Blut in gleicher Weise ausüben, wenn sie vorher 1 Stunde lang auf 95° erhitzt wurden.

Zum Schlusse sei bemerkt, dass, wie ja a priori zu erwarten

1) Für normales Kaninchenblut ist die 1000—2000 fache Menge Jodkalium resp. Natriumhyposulfit noch indifferent.

ist, auch nach Fixirung mit einer $\frac{1}{4}$ proc. Sublimatlösung in 85proc. Kochsalzwasser anstatt mit Hayem'scher Flüssigkeit die Blutkörperchen sich ganz analog verhalten, und dass die gleichzeitig angestellten Controlen mit normalem Blut in allen Versuchen negativ ausfielen. Dagegen war die Hämolyse durch Solanin, das normales Blut in grossen Verdünnungen auflöst, bei fixirtem Blute selbst bei grossen Dosen nicht zu erzielen, da eben hierbei das nothwendige Eiweiss fehlt und die abgetödteten Blutzellen dem Einfluss der Blutgifte nicht mehr zugänglich sind.

Wir resümiren, dass es bei den mit Hayem'scher Lösung gehärteten Blutkörperchen nur das chemisch gebundene Sublimat ist, welches den Austritt des Hämoglobins verhindert. Alle Mittel, die im Stande sind, das Quecksilbersalz an sich zu reissen, d. h. die Blutkörperchen zu enthärten, bewirken den sofortigen Austritt des Hämoglobins in jedem Medium. So interessant daher die Matthes'schen Befunde an sich sind, so wenig dürften sie für die Lehre von den Hämolsinen von Bedeutung sein. Dagegen scheint es nicht ausgeschlossen, dass sie für eine Methode des Nachweises kleinster Mengen Quecksilber entziehender Substanzen verwendet werden könnten.

Nachträglicher Zusatz. In einer neueren Mittheilung (Münchener med. Wochenschr. 1902, No. 17) hat Matthes unsere Versuchsergebnisse für Säugethierblutzellen vollauf bestätigt. Dass andere Blutarten, wie das von Matthes untersuchte Froschblut, nach Sublimathärtung ihr Hämoglobin auch in eiweissreichen Flüssigkeiten nicht abgeben, besagt nichts gegen unsere Deutung und weist nur auf eine hochgradige Härtung der Froschblutstromata hin, die den Austritt des Hämoglobins auch bei Gegenwart Quecksilber entziehender Substanzen nicht gestattet. Dass die Stromata unter dem Einflusse proteolytischer Fermente verdaut werden können, sollte von uns nicht bestritten werden. Unsere Einwände bezogen sich ausschliesslich darauf, dass der Austritt des Hämoglobins als Reagens für die Verdauung, resp. verdauende Complemente angesehen wurde.

XV.

Zur Kenntniss des Kreuzspinnengiftes.¹⁾

Von

Dr. **Hans Sachs**,

Assistent am Institut.

Die mit dem Ausbau der Immunitätslehre stetig fortschreitenden Hämolysinstudien haben gezeigt, dass es ausser den gewöhnlichen, chemisch scharf charakterisirten Blutgiften noch eine Gruppe von Hämolysinen thierischen oder pflanzlichen Ursprungs giebt, die ihre Schädigung nach Art der Toxine durch Eingreifen in bestimmte Protoplasmagruppen ausüben. Zu ihnen gehören das Schlangengift, zahlreiche Bakteriensecrete, wie das Tetanolysin, Staphylolysin, Toxalbumine höherer Pflanzen, wie das Crocin, und die endlose Reihe normaler und durch Immunisirung beliebig erzeugbarer Hämolysine des Blutserums.

Von grösster Wichtigkeit für die einheitliche Auffassung dieser Blutgifte war die Feststellung der interessanten Thatsache, dass nur solche Blutkörperchen diesen Hämolysinen gegenüber empfindlich sind, welche sie zu binden vermögen. Dieses

1) Abdruck aus Beiträge zur chemischen Physiologie und Pathologie. Bd. II. Heft 1—3.

fundamentale Gesetz, das zuerst von Ehrlich und Morgenroth¹⁾ erkannt und in voller Schärfe formulirt wurde, hat sich stets und besonders bei dem Studium der künstlich erzeugten Serumhämolyse bestätigt und dazu geführt, die Wirkungsart dieser Gifte ebenso wie diejenige der Toxine vom Standpunkte der Seitenkettentheorie aufzufassen. Demgemäss „ist die Voraussetzung und die Ursache der Giftwirkung in allen diesen Fällen die Anwesenheit von geeigneten, an den Blutscheiben befindlichen Receptoren (Seitenketten), welche in die haptophoren Gruppen des Toxins eingreifen; umgekehrt besteht also zwischen der natürlichen Immunität und dem Receptorenmangel der innigste Zusammenhang“ (Ehrlich). Es ist einleuchtend, welche grosse Bedeutung mithin gerade das Studium der Bindungsverhältnisse der toxinartigen Blutgifte für die Lehre von den Ursachen der Giftwirkung hat, und wie es geeignet ist, unsere Kenntniss der Receptoren und ihrer physiologischen Verbreitung im Thierreich zu erweitern. Bei gelegentlicher Untersuchung eines aus Kreuzspinnen (*Epeira diadema*) gewonnenen Extractes habe ich in ihm ein Hämolyisin gefunden, das sich zu Untersuchungen nach dieser Richtung hin besonders geeignet erwies, und ich möchte mir daher gestatten, in folgendem darüber zu berichten.

Die Schilderung eines vollständigen Versuches wird zugleich ein Bild von der Gewinnung und Prüfung der Gifflösung geben:

Eine Kreuzspinne (Gewicht 1,4 g) wird in 5 ccm 10proc. NaCl enthaltendem Toluolwasser zerrieben. Die Flüssigkeit bleibt 24 Stunden im Eisschrank stehen. Sodann wird sie mit Wasser auf 25 ccm gebracht und filtrirt (resp. centrifugirt). Mit dem trüben, bräunlichgelben Filtrat werden hämolytische Versuche in der üblichen Weise angestellt. Eine Reihe von Reagensgläschen wird mit abfallenden Mengen der Gifflösung beschickt, die sämmtlich

1) S. S. 1 ff.

mit physiologischer (0,85 proc.) NaCl-Lösung auf die gleiche Flüssigkeitsmenge (1,0 ccm) gebracht werden. Dazu kommt je ein Tropfen Vollblut oder 1 ccm einer 5 proc. Blutaufschwemmung in 0,85 proc. NaCl-Lösung) Die Versuchsröhrchen bleiben 2 Stunden im Brutschrank bei 37° und werden sodann im Eisschrank bis zum folgenden Tage aufbewahrt, an dem die Ablesung der erfolgten Lösung geschieht. Das zur Verwendung kommende Blut wurde stets centrifugirt und gewaschen, um das anhaftende Serum zu entfernen und einen etwaigen störenden Einfluss desselben auszuschliessen.

Das Arachnolysin, wie wir das wirksame Prinzip der Giftlösung wohl bezeichnen können, bewirkt übrigens schon bei Zimmertemperatur und bei einem gewissen Ueberschuss fast momentan die Auflösung der empfindlichen Blutkörperchen. Es zeigt darin eine gewisse Analogie mit dem Schlangengift und unterscheidet sich von dem Verhalten der Hämolytine des Blutserums, bei denen bekanntlich eine mehr oder weniger lange Inkubationszeit der eigentlichen Hämolyse vorangeht. Die genauere Einstellung auf verschiedene Blutarten geschah indessen auch bei dem Arachnolysin in der beschriebenen Weise und hat die aus folgender Tabelle ersichtlichen Resultate ergeben. Die Arachnolysinnengen beziehen sich in der Tabelle auf die ursprüngliche, 28 pCt. Kreuzspinnensubstanz enthaltende Stammlösung.

Wie aus der Tabelle hervorgeht, haben wir es mit einem

Arachnolysin	Hämolytische Wirkung			
	Kaninchen	Ratte	Maus	Mensch
$\frac{1}{1000}$ 1,0	complett	complett	complett	complett
0,75	"	"	"	"
0,5	"	"	"	"
0,35	"	"	"	fast complett
0,25	"	"	fast complett	"
0,15	"	"	"	mässig
$\frac{1}{10000}$ 1,0	"	"	"	"
0,75	fast complett	fast complett	stark	wenig
0,5	stark	stark	"	Spur

Hämolysin von ausserordentlicher, aber in der Wirkung auf die einzelnen Blutarten sehr schwankender Stärke zu thun. Während eine Anzahl von Blutarten noch in einer Verdünnung von 1:1000 oder 1:10 000 (auf die Stammlösung bezogen) zerstört werden, bleiben andere selbst bei grossen Giftmengen unversehrt. Am empfindlichsten hat sich neben Rattenblut das Kaninchenblut erwiesen, indem 0,0001 der Stammlösung, d. h. 0,000028 g Kreuzspinne genügte, um 0,05 ccm Blut (= 200 000 000 Blutzellen) complett aufzulösen. Eine Kreuzspinne enthielt also bei dem Gewichte von 1,4 g genügend Gift, um 2,5 Liter Kaninchenblut vollständig zu zerstören. Bedenkt man, dass doch nur ein äusserst geringer Theil des Kreuzspinnengewichtes auf den wirksamen Giftbestandtheil entfällt, und nimmt man selbst einen Arachnolysingehalt von 1 pCt. an, so weist diese kolossale Wirksamkeit schon darauf hin, dass das Arachnolysin in die Klasse der nach Art der Toxine stark wirkenden Blutgifte gehört. Im gleichen Sinne spricht auch die ziemlich grosse Labilität des wirksamen Princips. Durch Hitze ist das Arachnolysin leicht zu zerstören; jedoch ist eine höhere Temperatur als bei den sonstigen Hämolytinen erforderlich. 40 Minuten langes

auf das Blut von						
Ochs	Gans	Meerschwein	Pferd	Hammel	Hund	
complett	stark	0	0	0	0	
fast complett	"					
stark	"					
wenig	"					
Spur	"					
0	"					
—	"					
—	mässig					
—	"					

Erhitzen auf 56° lässt die Giftlösung ganz unbeeinflusst, auch bei 60° ist nur eine geringfügige Abnahme der Wirkung zu bemerken, und erst bei 40 Minuten dauerndem Erwärmen auf 70° bis 72° tritt eine vollständige Zerstörung ein. — Mit Glycerin versetzt, lässt sich das Arachnolysin gut conserviren und zeigt nach Monaten noch keine Abnahme seiner Wirkung.

Versuche, die zeigen sollten, ob normalen Seris eine die Hämolyse durch Spinnengift hemmende Wirkung zukommt, sind negativ ausgefallen. Die Sera von Mensch, Kaninchen, Pferd, Schwein, Hund, Ratte, Meerschweinchen, Ziege, Hammel, Ochs, Gans und Taube, die um ihre eigene etwaige Lösungsfähigkeit zu eliminiren, durch Erhitzen auf 56° inactivirt wurden, vermochten selbst in einer Menge von 1,0 ccm nicht, Kaninchenblut vor der gerade zur completten Lösung hinreichenden Arachnolysinmenge zu schützen.

Dagegen hat das Studium der Affinität des Giftes zu empfindlichen und unempfindlichen Zellen zu einem positiven Ergebniss geführt, das mit Rücksicht auf die Receptoretheorie von besonderem Interesse ist. Haben wir doch durch den Umstand, dass einzelne Blutarten, wie Hunde- oder Meerschweinchenblut, sich als immun gegenüber dem Spinnengift erwiesen haben, gerade die günstigsten Verhältnisse gegeben, um uns einen Einblick in die Beziehungen zwischen Giftbindung und -Wirkung zu verschaffen, die für die Auffassung der Serumhämolyse als toxinartigen Körpers, wie wir eingangs gesehen haben, sich von principieller Bedeutung erwiesen haben. Wenn wir es auch in dem Arachnolysin mit einem Blutgift zu thun haben, dessen Wirkung durch die Verankerung einer bestimmten haptophoren Gruppe des Giftmoleküls an einen Receptor der empfindlichen Blutzelle vermittelt wird und dementsprechend die Immunität gewisser Blutarten auf einem Mangel an geeigneten Receptoren beruht, so muss gefordert werden,

dass die empfindlichen Blutkörperchen aus einer Giftlösung das wirksame Prinzip binden, die unempfindlichen aber es quantitativ unbeeinflusst lassen.

Die Versuchsanordnung ist eine sehr einfache, soweit die unempfindlichen Blutarten in Betracht kommen. So wurde Hundeblood mit einer bestimmten Arachnolysinmenge versetzt, eine Stunde lang unter mehrmaligem Umschütteln im Brutschrank belassen und sodann das natürlich unverändert gebliebene Blut durch Centrifugieren von der Zwischenflüssigkeit getrennt. Der Abguss zeigte, verglichen mit dem Ausgangsmaterial, nicht die geringste Abnahme der Lösungsfähigkeit gegenüber Kaninchenblutkörperchen. Es war also damit festgestellt, dass das unempfindliche Hundeblood nicht imstande ist, Arachnolysin zu binden.

Schwieriger gestaltete sich der Nachweis der Bindungsfähigkeit der empfindlichen Blutzellen, da diese bei einer entsprechenden Versuchsanordnung natürlich gelöst werden und wir dann nicht mehr in der Lage sind, die Blutzellen von der Flüssigkeit zu trennen. Wir können dann nur noch mit der lackfarbig gewordenen Blutlösung operieren, deren Unwirksamkeit keinen directen Schluss auf eine durch Receptoren vermittelte Giftbindung zulässt, zumal es nicht auffallend sein kann, wenn die Giftlösung durch die stattgehabte Wirkung an sich entgiftet worden ist. Wir mussten also ein Blutzellenmaterial haben, das so weit stabilisirt war, dass es den vitalen Einflüssen der Hämolyse nicht mehr zugänglich war, dabei aber seinen chemischen Charakter noch bewahrt hatte. Zu diesem Zwecke wurden Blutzellenstromata dargestellt, worunter man bekanntlich den durch Quellung des Hämoglobins beraubten und wieder verdichteten Blutkörperchenrest versteht. Ehrlich¹⁾ hatte

1) Ehrlich, Zur Physiologie und Pathologie der Blutscheiben. Charité-Annalen. X. 1885.

schon 1885 auf die grosse Bedeutung dieses eigentlichen Protoplasmas der Blutzellen hingewiesen, das er wegen seiner Eigenart mit dem besonderen Namen „Diskoplasma“ bezeichnete. Er schrieb dem Diskoplasma als Hauptfunction zu, den Austritt des Hämoglobins zu verhindern, und machte dementsprechend die Abtödtung des Diskoplasmas für die Diffusion des Blutfarbstoffs verantwortlich. In Uebereinstimmung damit steht die Feststellung der Thatsache, dass die Stromata es sind, die die specifischen Serumhämolytine binden, wie zuerst von Bordet¹⁾ gefunden und von Nolf²⁾ bestätigt worden ist. Wir konnten also auch in unserem Falle mit grösster Wahrscheinlichkeit annehmen, dass das Arachnolysin, wenn überhaupt, so von den Stromata gebunden werden würde.

Zur Darstellung der Stromata hat sich im hiesigen Institut eine von der üblichen abweichende Methode besonders für Receptorenstudien bewährt. Während bei der gewöhnlichen Auflösung des Blutes in destillirtem Wasser das Abcentrifugiren der mit Kochsalz verdichteten Stromata äusserst schwierig, und selbst bei den günstigen Blutarten nur eine sehr geringe Ausbeute zu erzielen ist, haben wir in einer vorausgehenden Erhitzung des Blutes ein Mittel gefunden, das, wohl durch eine gewisse Koagulation der Blutzellen, das nachherige Centrifugiren erheblich erleichtert und ein stets reichliches Stromatasediment sichert.

Das zur Verwendung kommende Blut wird im Wasserbade bei 50° bis 60° (je nach der Blutart, Ochsenblut bei 60°, Kaninchen- und Meerschweinchenblut bei etwa 54°) eine halbe Stunde lang erhitzt, bis bei dunkelrothbrauner Farbe eben das Lackfarbigwerden beginnt. Die nun durch Wasser auf das 6—10fache Volumen gebrachte und geschüttelte Blutlösung wird nach

1) Bordet, Les Sérums hémolytiques etc. Annales de l'Inst. Pasteur. 1900.

2) Nolf, Le Mécanisme de la globulyse. Annales de l'Inst. Pasteur. 1900.

Zusatz von so viel Kochsalz, dass der Gesamtgehalt 1 pCt. beträgt, scharf centrifugirt. Die Stromata sitzen jetzt am Boden des Gefässes als gelblich-weiße Masse und können durch Zusatz von 0,85 procentiger NaCl-Lösung und wiederholtes Centrifugiren mehrmals gewaschen werden.

Die so gewonnenen Stromata haben ihre Receptoreneigenschaft erhalten: sie binden specifische Serumhämolytine und bewirken ebenso, in den Organismus eingeführt, die Auslösung specifischer hämolytischer Immunkörper¹⁾. Der Umstand, dass sie schon durch die erheblichen Darstellungsprocedures eine gewisse quantitative Einbusse in diesen Qualitäten erlitten haben, beeinträchtigt ihre Verwendbarkeit zu Bindungsversuchen in keiner Weise, da bei dem zu erbringenden qualitativen Nachweis specifischer Affinität durch die Anwendung eines Receptorenüberschusses den Forderungen einer geeigneten Versuchsanordnung genügt ist.

Um nun dem etwaigen Einwand einer mechanischen Absorption des Giftes durch die Stromata zu begegnen, wurde der Bindungsversuch mit Arachnolysin zu gleicher Zeit und in gleicher Weise mit je einer Blutart aus der Klasse der empfindlichen und unempfindlichen Blutkörperchen angestellt. Als Repräsentant der ersteren diente das hochempfindliche Kaninchenblut, zur Controle wurde Meerschweinchenblut verwandt, das durch Arachnolysin nicht gelöst wird. Die Werthbestimmung der Giftlösung vor und nach der Bindung geschah mittels Kaninchenbluts.

Die aus je 40 ccm Kaninchen- und Meerschweinchenblut gewonnenen Stromatasedimente werden mit 10 ccm einer Arachnolysinlösung versetzt, von der 0,025 ccm genügen, um 0,05 ccm Kaninchenblut gerade complett zu lösen. Die derart behandelten Stromata werden unter wiederholtem Umschütteln eine halbe Stunde lang im Wasserbad bei 40° digerirt und darauf abcentrifugirt.

1) Es sei daran erinnert, dass schon seit den Anfängen der Immunitätslehre die Immunisirung mit erwärmten Bacterien erfolgreich geübt wird.

Der Abguss von den Stromata des Meerschweinchenblutes löst, wie das Ausgangsmaterial, 0,05 ccm Kaninchenblut noch in einer Menge von 0,025 ccm complett, der Abguss von den Kaninchenblutstromata dagegen hat seine Giftigkeit vollständig verloren; er vermag selbst in einer Menge von 1,0 ccm Kaninchenblut nicht mehr im geringsten anzugreifen.

Die aus dem empfindlichen Blute dargestellten Stromata haben also in der That das Arachnolysin gebunden, und wir müssen diese Bindung für eine chemische erachten, da aus dem Controlversuch mit Meerschweinchenblut hervorgeht, dass das unempfindliche Zellmaterial in keiner Weise eine Anziehung auf das Arachnolysin ausübt. Ein solches Verhalten findet aber seine einfachste Erklärung, wenn wir, den Forderungen der Seitenkettentheorie folgend, als Vorbedingung für die Wirkung des Arachnolysins das Vorhandensein geeigneter Receptoren an den empfindlichen Zellen annehmen. Die natürliche Immunität gewisser Blutarten erscheint dann als der Ausdruck eines Fehlens von geeigneten Receptoren, und wir ersehen daraus, dass die Verbreitung der Arachnolysin bindenden Receptoren, soweit das Blut in Betracht kommt, im Thierreiche keine allgemeine ist, sondern sich auf gewisse Arten beschränkt.

Werden wir schon durch die mitgetheilten Erfahrungen zu der Auffassung geführt, dass das Arachnolysin ein zu den Toxinen gehöriges Gift ist, so wird die Kette der Beweise geschlossen durch die Feststellung des wichtigsten Kriteriums für die Toxinnatur einer Substanz, der Fähigkeit der Antitoxinbildung. Die Immunisirungsversuche an einer grösseren Thierreihe werden leider durch Mangel an Material etwas verzögert und sollen in ihren Einzelheiten zu geeigneter Zeit berücksichtigt werden. Jedoch kann ich schon heute mittheilen, dass es kurz vor Abschluss dieser Arbeit gelungen ist, durch kurze Immunisirung

von Meerschweinchen¹⁾ mit dem Kreuzspinnengift ein hochwerthiges antitoxisches Serum herzustellen, von dem 0,0025 ccm genügten, um 0,05 ccm Kaninchenblut vor der complett lösenden Dosis völlig zu schützen. Damit ist die Toxinnatur des Arachnolysins sichergestellt.

Wenn ich zum Schluss noch auf die Beziehungen des Arachnolysins zu den über Spinnengift vorliegenden Erfahrungen hinweisen darf, so möchte ich der Darstellung Koberts²⁾ folgen, der bekanntlich für die Toxikologie thierischer und pflanzlicher Blutgifte grundlegende Arbeiten geliefert hat, und dem wir auch grossentheils unsere Kenntnisse über das Spinnengift verdanken. Kobert unterscheidet neben dem eigentlichen Secret der Giftdrüse „ein den ganzen Leib der Spinne (selbst die Beine und Eier) durchtränkendes, aber zur Giftdrüse in keiner nothwendigen Beziehung stehendes Toxalbumin“, das sich dem Drüsengift bei einigen Spinnenarten beimischt. Je mehr vom Toxalbumin in die Wunde kommt, desto stärker sind nach Kobert die Allgemeinerscheinungen; je mehr vom eigentlichen Drüsengift in die Wunde kommt, desto stärker sind die Localerscheinungen. Besonders bei den Lathrodecesarten (Malmignatte, Karakurte), welche durch ihren Biss die furchtbarsten Allgemeinerscheinungen hervorrufen und im Stande sind, selbst Menschen zu tödten, wird das Drüsensecret erst durch die Beimischung des aus dem Körper stammenden Toxalbumins gefährlich. Dagegen verursacht die Kreuzspinne durch ihren Biss zwar nur locale Reizerscheinungen, enthält aber gleichwohl in ihrem Körper ein analog wirkendes Toxalbumin, das aber nicht in

1) Es müssen daher, obwohl Meerschweinchenblut gegenüber dem Arachnolysin ja unempfindlich ist, im Meerschweinchenorganismus ausserhalb des Blutes geeignete Receptoren zur Bindung des Giftes vorhanden sein.

2) Kobert, Lehrbuch der Intoxicationen. Stuttgart 1893. S. 329.

das Drüsensekret übergeht. Bei dieser Sachlage ist es wohl sehr wahrscheinlich, dass das von uns beschriebene Hämolyisin mit diesem schon Kobert bekannten Toxalbumin identisch ist. Denn auch wir haben es aus der Leibessubstanz der Kreuzspinne gewonnen und in seinen Eigenschaften diejenigen der Toxine wiedergefunden.

Nachtrag während der Correctur: Nach Absendung des Manuscriptes dieser Arbeit erhielt ich von einer eben erschienenen neuen Monographie Kobert's (Beiträge zur Kenntniss der Giftspinnen, Stuttgart 1901) Kenntniss. Darin berichtet Kobert auch über die hämolytische Wirkung von Karakurten- und Kreuzspinnengift. Er fand die hämolytische Wirkung des letzteren „zwar vorhanden, aber weit geringer als beim Karakurtengift“. Es ist aber möglich, dass Kobert diesen Versuch gerade an einer der von uns für Arachnolysin unempfindlich gefundenen Blutarten angestellt hat (Pferdeblut, Hundeblood?). Wenigstens übertrifft unser Kreuzspinnenextract bei weitem das von Kobert daraufhin geprüfte Karakurtengift an hämolytischer Wirksamkeit, und ich möchte daher darauf hinweisen, dass Kobert zu den hämolytischen Versuchen mit Karakurtengift Hundeblood benutzt hat, welches nach unserer Tabelle in die Klasse der gegen Kreuzspinnengift immunen Blutarten gehört. Vielleicht erweist sich nach der weitgehenden Analogie der beiden Spinnengifte das Karakurtengift anderen Blutarten gegenüber von weit stärkerer hämolytischer Wirksamkeit. — Die Beobachtung Kobert's, dass sowohl an Karakurtengift wie an Kreuzspinnengift eine Gewöhnung möglich ist, steht in bestem Einklange mit der uns gelungenen Darstellung eines starken anti-toxischen Serums, das wir inzwischen auch bei Kaninchen erzielt haben.

XVI.

Zur Kenntniss des Krötengiftes.¹⁾

Von

Dr. Fr. Pröscher.

Die zahlreichen Untersuchungen über das Krötengift, die namentlich von französischen und italienischen Forschern ausgeführt worden sind, haben noch nicht zu einem endgültigen Schlusse darüber geführt, ob wir es mit einem alkaloid- oder einem toxinähnlichen Stoff zu thun haben. In dem Hautsecret der verschiedenen Arten von Kröten ist eine Reihe von Körpern enthalten, die bis jetzt noch nicht eingehender untersucht sind, so bei der Knoblauchskröte ein knoblauchartig riechender Stoff, der noch nicht genauer identificirt ist. Ferner findet sich nach Calmels im Krötensecret Methylkarbylaminsäure und Methylkarbylamin, die auf das Nervensystem äusserst heftig wirken sollen. Von Kobert wurde mit dem Namen Phrynin ein Körper belegt, der die Schleimhäute äusserst heftig reizt. Phisalix und Betrand wollen aus dem Blutserum der gemeinen Kröte ein Alkaloid isolirt haben, in-

1) Abdruck aus Beiträge zur chemischen Physiologie und Pathologie. Bd. I. Heft 10—12.

dessen bleibt es zweifelhaft, ob dasselbe nicht ein Toxin war, da sie den Körper nicht in chemisch reiner Form darstellen konnten. Am Schlusse ihrer Untersuchungen sprechen sie selbst aus, dass die Giftwirkung nicht allein auf dem vermeintlichen Alkaloid beruhe. Ebenso wollen Jornara und Casali aus dem eingetrockneten Krötengift das „Bufidin“ isolirt haben. Dasselbe soll krystallisirte Salze bilden und dementsprechend ein Alkaloid sein. Der alkoholische Auszug der Krötenhaut soll digitalisähnliche Wirkung haben. Pugliese fand, dass das Krötengift Hämoglobin in Methämoglobin umwandle und dass dasselbe die Blutkörperchen extra corpus löse. Genauere Untersuchungen hat Pugliese mit dem Krötengifte nicht angestellt. Mit welchen Arten von Kröten die Versuche ausgeführt wurden, war mir aus dem Referat, das mir über die Arbeit zur Verfügung stand, nicht ersichtlich.

Die folgende Untersuchung soll einen kleinen Beitrag zur Kenntniss des Krötengiftes liefern. Von einer genaueren Analyse desselben kann vorläufig keine Rede sein.

Gewinnung der Giftlösung.

Das zu meinen Untersuchungen benutzte Krötengift stammte von *Bombinator igneus*, der Feuerkröte, und von der gemeinen Gartenkröte, *Bufo cinereus*. Zur Gewinnung des Giftes wurde die Bauch- und Rückenhaut der frisch gefangenen Kröte benutzt, da es in der Haut in grösster Menge vorhanden ist. Muskel und Blutserum der Feuerkröte enthalten es ebenfalls, aber in geringerer Quantität.

Die Kröten wurden, nachdem sie mit physiologischer Kochsalzlösung tüchtig ab gespült waren, decapitirt und dann enthäutet. Die Haut wurde dann nochmals mit physiologischer Kochsalzlösung ab gespült und mit Glaspulver zu einem möglichst homogenen Brei

verrieben. Nach Zusatz von 2 bis 3 ccm physiologischer Kochsalzlösung wurde derselbe filtrirt oder centrifugirt. Die resultirende Flüssigkeit reagirte schwach sauer, war von grauweisser Farbe und von eigenthümlichem, knoblauchartigem Geruch. Zur Conservirung wurde Toluol zugesetzt und die Flüssigkeit im Eisschrank aufbewahrt. Auf die gleiche Weise bereitete ich mir einen Auszug aus der Haut der Gartenkröte.

Der auf diese Weise gewonnene Auszug aus der Haut der Feuerkröte zeigt stark hämolytische Eigenschaften, der der Gartenkröte ebenfalls, wenn auch nur in Spuren (s. Tabelle III). Die folgenden Versuche beziehen sich nur auf das Gift der Feuerkröte, das wir kurzweg „Phrynolysin“ nennen wollen. Das Gift der Gartenkröte war nur zum Vergleich herangezogen.

Eigenschaften des Phrynolysins.

Das Phrynolysin ist ein äusserst labiler Körper. Erwärmen auf 56°, Stehenlassen am Licht, Zusatz von Alkohol, Aether, Chloroform, Mineralsäuren, starker Kalilauge, Pepsin und Trypsin zerstören es in kurzer Zeit. Eintrocknen über Phosphorsäureanhydrid bei Zimmertemperatur schwächt die Wirksamkeit des Phrynolysins bedeutend ab. Das Phrynolysin dialysirt nicht. Da wie bereits oben erwähnt, das Extract aus der Krötenhaut schwach sauer reagirt und zur Neutralisation 1 bis 1,3 ccm Zehntel-Lauge braucht, so könnte man annehmen, dass die saure Reaction das Toxin langsam zerstöre. Die Zerstörung des Toxins geht aber sowohl in neutraler wie in schwach saurer Lösung in der gleichen Zeit vor sich, so dass die saure Reaction keinen grossen Einfluss ausübt. Die hämolytische Wirkung ist sowohl in saurer wie neutraler Lösung die gleiche.

Zur Conservirung eignet sich am besten Toluol, das zuerst von Ehrlich für die Conservirung der Toxine angewandt wurde, und Aufbewahrung im Eisschrank. Die Flüssigkeit trübt sich nach einiger Zeit durch Ausfallen von Eiweiss, bleibt aber in ihrer hämolytischen Kraft längere Zeit ungeschwächt. Nach ein bis zwei Monaten wird das Phrynolysin allmählich unwirksam. Von einer Reindarstellung kann bei der Labilität des Toxins vorläufig keine Rede sein, da schon das Eintrocknen bei Zimmertemperatur das Gift erheblich abschwächt. Eine pharmakologische Prüfung des Giftes konnte wegen Mangels an Apparaten nicht vorgenommen werden.

Einstellung des Phrynolysins auf verschiedene Blutarten.

Die Prüfung geschah so, dass in eine Reihe von Reagensröhrchen je 1 ccm der Verdünnung 1:10, 1:20 u. s. w. oder fallende Mengen des Giftes gegeben wurden, die Proben wurden durch Hinzufügen von 0,85 proc. Kochsalzlösung auf je 1 ccm aufgefüllt. Dazu kam je 1 ccm der fünfprocentigen Blutaufschwemmung in 0,85 proc. Kochsalzlösung. Die Röhrchen blieben dann 2 Stunden bei 37° und über Nacht im Eisschrank. Als „complete“ Lösung wurde im Folgenden stets diejenige Probe bezeichnet, welche beim Umschütteln keinerlei körperlichen Elemente mehr erkennen liess; „fast complett“, wenn noch ein geringes Sediment vorhanden war und „incomplet“, wenn noch zahlreiche rothe Blutkörperchen ungelöst waren. Es folgte dann „roth“, „Kuppe“, „Spr“, „0“. Von Tabelle III ab sind sämmtliche Versuche mit Hammelblut ausgeführt.

Tabelle I.

Verdünnung	Hammelblut	Ziegenblut	Kaninchenblut	Hundeblut	Ochsenblut
1 : 20	complett	complett	complett	complett	Kuppe
1 : 40	"	"	"	"	"
1 : 80	"	"	"	roth	"
1 : 160	"	"	"	Kuppe	Spur
1 : 320	"	"	roth	"	0
1 : 640	"	"	"	"	0
1 : 1280	"	"	"	"	0
1 : 2560	"	incomplett	Spur	"	0
1 : 5120	tast complett	Kuppe	0	0	0
1 : 10240	roth	Spur	0	0	0
1 : 20480	Spur	0	0	0	0
1 : 40960	0	0	0	0	0

Verdünnung	Hühnerblut	Meerschweinchenblut	Rattenblut	Taubenblut
1 : 20	incomplett	roth	roth	Spur
1 : 40	roth	"	Kuppe	0
1 : 80	"	Kuppe	"	0
1 : 160	0	Spur	Spur	0
1 : 320	0	0	0	0

Verdünnung	Taubenblut	Gänseblut	Froschblut	Krötenblut
1 : 20	Spur	roth	0	0
1 : 40	0	Kuppe	0	0
1 : 80	0	0	0	0

Tabelle II.

Phrynylosin der Gartenkröte.

Verdünnung	Hammelblut	Ziegenblut	Hundeblut	Kaninchenblut	Meerschweinchenblut	Ochsenblut
1 : 20	roth	0	roth	0	0	0
1 : 40	Spur	0	Kuppe	0	0	0
1 : 80	"	0	"	0	0	0

Tabelle III.

Einstellung verschiedener Phrynolysine auf Hammelblut.

Verdünnung	Phrynolysin I	Phrynolysin II	Phrynolysin III
1 : 640	complett	complett	complett
1 : 1280	"	"	"
1 : 2560	"	"	"
1 : 5120	"	"	fast complett
1 : 10240	fast complett	fast complett	Kuppe
1 : 20840	Kuppe	roth	roth

Tabelle IV.

	Phrynolysin I	Phrynolysin II	Phrynolysin III	Phrynolysin IV
0,005	complett	complett	complett	complett
0,0025	"	"	"	incomplett
0,001	incomplett	"	"	Kuppe
0,00075	roth	"	"	0
0,0005	Kuppe	"	"	0
0,00025	0	"	"	0
0,0001	0	incomplett	roth	0

Wie aus Tabelle I ersichtlich ist, wird Hammelblut am stärksten, Frosch- und Krötenblut gar nicht gelöst. Die Lösungsgrenze für Hammelblut liegt bei Phrynolysin I und II bei einer Verdünnung von 10240, bei Phrynolysin III bei 5120. In der Tabelle IV sind fallende Mengen des Giftes zu 1 cem 5proc. Hammelblut zugefügt. Von Phrynolysin I genügen 0,0025 cem, von II und III 0,00025 cem und von IV 0,005 cem, um complete Lösung zu bewirken. Wie sich aus der Trockenrückstandbestimmung von Giftlösung II ergibt, genügen 0,0000022 g, von Giftlösung III 0,0000015 g organischer Substanz, um 1 cem 5proc. Hammelblut völlig zu lösen. Nimmt man an, dass etwa der zehnte Theil, wahrscheinlich ist er noch geringer, dieser organischen Substanz wirkliches Phrynolysin

darstellt, das Uebrige nur indifferente Eiweisskörper, so genügen $\frac{3}{10}$ mg Phrynolysin, um ein Liter Hammelblut complett zu lösen.

Die Ausbeute an Phrynolysin ist individuellén Schwankungen unterworfen. Frisch gefangene Thiere liefern ein stärkeres, solche, die längere Zeit in Gefangenschaft waren, ein schwächeres Hämolyisin.

Versuche zur Reactivirung des bei 56° unwirksam gewordenen Phrynolysins.

Wie die Untersuchungen von Ehrlich und Morgenroth gezeigt haben, sind die Hämolyisine der höheren Wirbelthiere complexer Natur. Sie bestehen aus zwei Theilstücken, dem Complement und dem Immunkörper. Durch Erwärmen auf 56° wird das Complement zerstört, während der Immunkörper erhalten bleibt. Der Immunkörper kann an und für sich keine hämolytische Wirkung ausüben, es muss erst ein passendes Complement hinzugefügt werden.

Es wäre wohl denkbar, dass das Phrynolysin ebenfalls aus zwei Theilstücken bestehe. Durch Erwärmung auf 56° wäre das Complement zerstört worden, während der thermostabile Zwischenkörper erhalten geblieben wäre. Ich versuchte deshalb, das bei 56° unwirksam gewordene Toxin durch Zusatz verschiedener normaler Sera, wie Ziegen Serum, Hammelserum, Taubenserum, Pferdeserum, Meerschweinchenserum, Kaninchenserum, zu reactiviren, aber ohne Erfolg, es trat nirgends Lösung ein. Leider war es mir aus Mangel an Material nicht möglich, 1 bis 2 ccm Serum von der Feuerkröte zu erhalten, um damit den Reactivirungsversuch anzustellen. Die Versuche mit den normalen Sera höherer Wirbelthiere sind nicht beweisend, denn das gesuchte Complement könnte möglicherweise nur im Serum der Feuerkröte enthalten sein. Die Frage nach

der complexen Natur des Phrynolysins muss also vorläufig offen gelassen werden.

Enthalten normale Sera Antikörper gegen das Phrynolysin?

Es wurde eine Reihe normaler Sera, die durch Erwärmen auf 56° inactivirt waren, um die Lösung des hinzugefügten Hammelblutes zu vermeiden, so Taubenserum, Hammelserum, Meerschweinchen Serum, Pferdeserum, Kaninchenserum, Ziegenserum daraufhin geprüft. Sämmtliche Sera konnten selbst bei Zusatz von 1 bis 2 ccm die Lösung nicht verhindern, obschon nur die einfach lösende Dose Phrynolysin dem Gemisch von Blut und Serum zugesetzt war.

Immunsirung mit dem Phrynolysin.

Um den endgültigen Beweis zu liefern, dass wir in dem Phrynolysin ein echtes Toxin vor uns haben, wurden mehrere Kaninchen mit demselben immunisirt. Das Gift wurde subcutan injicirt, mit $\frac{1}{2}$ ccm begonnen und im Verlauf von acht Tagen auf 5 ccm gestiegen. Die Dose von 5 ccm wurde dann alle fünf bis sechs Tage noch zwei- bis dreimal injicirt, so dass im Verlauf von drei Wochen etwa 30—35 ccm Toxin gegeben wurden.

Mehr als 5 ccm auf einmal zu geben, ist nicht rätlich, da die Thiere dann in ein bis zwei Tagen sterben. Der Sectionsbefund der an Krötengift zu Grunde gegangenen Thiere ist negativ; ausser einer starken Hyperämie der Bauchorgane ist sonst makroskopisch keine Veränderung der Organe nachzuweisen.

Wie bereits erwähnt, enthält das normale Kaninchenserum keine Spur eines Antikörpers gegen Phrynolysin. Die Production von Antitoxin beginnt ungefähr 14 Tage nach der Injection des Toxins und erreicht nach drei Wochen ihr Maximum. Das stärkste Serum, das ich erhielt, schützte in einer Dose von 0,025 gegen die doppelte lösende Dose Phrynolysin für 1 ccm 5proc. Hammelblut.

L i t e r a t u r.

Vulpian, *Comp. rend. de la soc. de biol.* 1854, p. 133 u. 1856, p. 124.
— Dom. Jornara, *Sur les effets physiol. du venin de crapaud.* *Journ. de thérap.* 4. p. 833 et 929. — G. Calmels, *Compt. rend.* 98, 536 (1883) und *Archiv. de physiol.* 1883. — Capparelli, *Archiv ital. de biol.* 4, 72 (1883).
— Kobert, *Sitzungs-Bericht der Dorpater Naturforschenden Gesellschaft* 9, 63 (1891). — Phisalix u. G. Bertrand, *Toxische Wirkung von Blut und Gift der gemeinen Kröte.* *Compt. rend.* 116, 1080—1082, *Arch. de physiol.* 25, 511 u. 517 u. *Compt. rend. soc. biolog.* 45, 477—479. — D. Jornara u. A. Casali, *Das Gift der Kröte und das Bufidin.* *Rivista clinica Bologna* 1873. — A. Pugliese, *Die methämoglobinbildende Wirkung des Krötengiftes.* *Archiv. di farmac. e terap.* 1898. — Ehrlich und Morgenroth, *Ueber Hämolyse.* *Berliner klinische Wochenschr.* 1899, No. 1 u. 22. 1900, No. 21 u. 31. 1901, No. 10, 21 u. 22.

XVII.

Giebt es einheitliche Alexinwirkungen?¹⁾

Von

Dr. Hans Sachs,

Assistenten am Institut.

Als durch die grundlegenden Arbeiten von Bordet, Ehrlich und Morgenroth erwiesen war, dass die durch Immunsirung mit Blutkörperchen im Serum entstehenden Hämolytine dem Zusammenwirken zweier Substanzen (Amboceptor und Complement) ihre Wirkung verdanken, erschien es von vornherein wahrscheinlich, dass auch die seit langer Zeit bekannten Hämolytine des normalen Serums complexer Natur sind. H. Buchner, der die bactericiden und globuliciden Fähigkeiten des Blutserums zuerst in ihrer principiellen Bedeutung erkannte, hatte diese Wirkungen von einem unitarischen Standpunkte aufgefasst und sie auf das Alexin eines jeden Serums zurückgeführt. Die neuere Forschung hat nun ergeben, dass das Alexin Buchner's nicht eine ein-

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 9 u. 10.

heitliche Substanz ist, sondern die Summe eines unendlich mannigfachen Systems darstellt, dessen eingehende Analyse erst durch die Methoden der neueren Hämolyseforschung ermöglicht wurde.

Es ist das Verdienst Ehrlich's und Morgenroth's, die bei den künstlich erzeugten Hämolyse gewonnenen Erfahrungen auf das Studium der normalen Serumhämolyse übertragen zu haben. Sie bedienten sich dabei der von ihnen schon zur Analyse der hämolytischen Immunsere angewandten Kältetrennungsmethode, die darauf beruht, dass bei 0° unter günstigen Bedingungen nur der Zwischenkörper, nicht das Complement an die Blutkörperchen gebunden wird. Durch den Nachweis, dass durch dementsprechende Behandlung das Serum einen Theil seiner Wirkungskraft einbüsst, dass diese aber wieder durch Zusatz desselben, durch Erwärmen inactivirten Serums regenerirt wird, fanden sie ihre Vermuthung von der complexen Natur der normalen Hämolyse bestätigt. Indem es ihnen ausserdem gelang, inactivirte hämolytische Normalsera durch Zufügen von andersartigem als Complementquelle dienendem, an sich die betreffenden Blutkörperchen nicht lösendem Serum in einer Reihe von Fällen zu activiren, war die Thatsache sichergestellt, dass die globulicide Fähigkeit des normalen Serums auf dem Zusammenwirken zweier Körper, einer wärmebeständigen und einer thermolabilen Substanz beruht.

Obwohl diese Anschauung von den meisten Forschern acceptirt worden ist und von zahlreichen Beobachtern [P. Müller¹⁾,

1) P. Müller, Ueber Antihämolyse. Centralbl. für Bacteriologie. Bd. 29. 1901.

London¹⁾, E. Neisser und Döring²⁾] immer neues That-sachen-material beigebracht wurde, das durch Analyse von Einzelfällen die complexe Natur der normalen Hämolytine bestätigt, erscheint es nicht überflüssig, diese Frage nochmals eingehend zu erörtern, da von so hervorragender Seite, wie Buchner³⁾ und Gruber⁴⁾, auf Grund des negativen Ausfalles eines Theils ihrer Versuche die Ehrlich-Morgenroth'sche Auffassung von der Natur der normalen Hämolytine als irrig hingestellt worden ist. Wenn auch von Ehrlich und Morgenroth von vornherein darauf hingewiesen wurde, dass die Lösung des Problems im speciellen Falle mit den von ihnen angegeben Methoden — und Buchner und Gruber haben sich derselben Methoden bedient — nur unter bestimmten günstigen Bedingungen möglich ist, so dass also ein negativer Ausfall gar nichts besagt, bin ich doch bei der principiellen Wichtigkeit der Sache der Anregung von Herrn Geheimrath Ehrlich gefolgt, die negativen Befunde der erwähnten Forscher einer eingehenden Prüfung zu unterziehen, über deren Ausgang schon an anderer Stelle kurz berichtet worden ist⁵⁾.

Buchner versuchte durch Activiren der durch Erhitzen auf 60° inactivirten hämolytischen Normalsera durch andersartiges frisches Serum sich von der Anwesenheit thermostabiler Stoffe

1) E.-S. London, Contribution à l'étude des hémolytines. Archives des Sciences biologiques (Inst. impérial de méd. exper. à St. Pétersbourg), T, VIII. 1901.

2) E. Neisser u. H. Döring, Zur Kenntniss der hämolytischen Eigenschaften des menschlichen Serums. Berl. klin. Wochenschr. 1901. No. 22.

3) Buchner, Sind die Alexine einfache oder complexe Körper? Berl. klin. Wochenschr. 1901. No. 33.

4) M. Gruber, Zur Theorie der Antikörper. II. Ueber Bacteriolyse und Hämolyse. Münchener med. Wochenschr. 1901. No. 48 u. 49.

5) Ehrlich, Vortrag im Verein f. innere Medicin. 16. Dec. 1901.

(seiner „Hilfskörper“) bei dem Zustandekommen der Hämolyse zu überzeugen, wählte aber aus der grossen Zahl der möglichen Combinationen eine einzige heraus, indem er gerade nur dasjenige Serum als Complementquelle benutzte, welches der auch die Blutkörperchen liefernden Thierart entstammte. Ehrlich hat bereits in einem Vortrage über die Schutzstoffe des Blutes auf der Hamburger Naturforscherversammlung auf die Unzulänglichkeit dieses Verfahrens hingewiesen, da man natürlich nicht erwarten kann, in jedem beliebigen Serum ein für jeden beliebigen Amboceptor passendes Complement zu finden. Auch bei einem Durchprobiren einer Reihe von Combinationen wird das Auffinden eines geeigneten Complements nur ein gewisser Zufall sein, der allerdings, wie gleich gesagt werden mag, in allen bisher im hiesigen Institut untersuchten Fällen, wenn auch oft erst nach langer Arbeit, zu einer sicheren Erkenntniss der complexen Natur des Hämolysins geführt hat. Auch Buchner ist in zwei Fällen die Activirung der von ihm gewählten Combination: „Blutkörperchen a—Serum inactiv (Amboceptor), b—Serum activ (Complement) a“ gelungen (Meerschweinchenblut—Rinderserum; Ziegenblut—Kaninchenserum). In drei anderen von ihm untersuchten Fällen (Meerschweinchenblut—Hammelserum [Fall I]; Hammelblut—Kaninchenserum [Fall II]; Meerschweinchenblut—Hundeserum [Fall III] konnte er aber die einmal durch die Inactivirung zerstörte Lösungsfähigkeit der Sera bei entsprechender Versuchsanordnung nicht wiederherstellen. Diese Befunde stehen freilich im Gegensatz zu denjenigen von Ehrlich und Morgenroth, die bei denselben Combinationen mehr oder weniger ausgesprochene Hämolyse nachgewiesen haben. Die gegentheiligen Ergebnisse finden aber ihre Erklärung einmal in der Thatsache,

dass der Complementgehalt des Serums derselben Thierart individuell und zeitlich in weitestem Maasse schwanken kann; dann ist aber auch die Temperatur, bei der die Inactivirung des Serums geschieht, für die Function des Amboceptors nicht gleichgültig, wie uns neuere Erfahrungen gelehrt haben, auf die wir später ausführlich zu sprechen kommen werden. Es erscheint daher von Bedeutung, dass Buchner zu diesen Versuchen die Sera durch Erhitzen auf 60° inactivirt hat, während sonst die Inactivirung gewöhnlich bei 56° — 57° erfolgt. In der That ersehen wir aus Buchner's Versuch No 6, dass Hundeserum, in diesem Versuch durch Erhitzen auf nur 57° inactivirt, durch Kaninchenserum in seiner hämolytischen Wirkung auf Meerschweinchenblut activirt wird. Damit ist eigentlich für Fall III der Buchner'schen negativen Fälle (Meerschweinchenblut—Hundeserum) die Werthigkeit des von Buchner vorher erbrachten negativen Befundes durch ihn selbst hinfällig geworden.

Ich selbst suchte mich in den drei von Buchner als negativ betrachteten Fällen zunächst durch die Kältentrennungsmethode von der Anwesenheit zweier die Hämolyse bedingender Substanzen zu überzeugen. Dabei ging ich in der Weise vor, dass ich zwei Parallelreihen der mit absteigenden Mengen activen Serums versetzten Blutröhrchen 2—3 Stunden bei 0° stehen liess, dann centrifugirte und die Abgüsse der einen Reihe auf die Sedimente von nativem Blut, die Abgüsse der zweiten Reihe auf die Sedimente von Blut, das mit den nämlichen Mengen inactivirten Serums vorbehandelt war, wirken liess. Als Blutmenge diente, wie in allen unseren Versuchen, 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung in 0,85 proc. Kochsalzlösung.

Bei zwei Combinationen (Fall I und II) gelang die Trennung

der beiden Componenten ohne Weiteres. Folgende Protokolle werden zugleich die Versuchstechnik demonstrieren:

Negativer Fall I Buchner's: Hammelserum löst Meerschweinchenblut in einer Menge von 0,5 ccm gerade noch complet. Zu je 1 ccm einer 5proc. Meerschweinchenblutaufschwemmung werden wechselnde Mengen activen Hammelserums zugefügt und die Flüssigkeitsmenge mit physiologischer Kochsalzlösung auf 2 ccm gebracht. Zwei gleiche derartige Reihen bleiben 2 Stunden bei 0° und werden dann centrifugirt. Die klaren Abgüsse der einen Reihe werden auf die Sedimente von 1 ccm nativem 5proc. Meerschweinchenblut, die Abgüsse der anderen Reihe auf die Sedimente von je 1 ccm 5proc. Meerschweinchenblut, das mit denselben wechselnden Mengen inactiven Hammelserums vorbehandelt war, wirken gelassen. Die hämolytische Wirkung der Abgüsse ergibt sich aus Tabelle 1.

Tabelle 1.

Absorption des Hammelserums durch Meerschweinchenblut bei 0°.

Mengen des zugefügten Hammelserums ccm	Lösungsfähigkeit der Abgüsse für	
	A. natives Meerschweinchenblut	B. Meerschweinchenblut, mit inactivem Hammelserum vorbehandelt
1. 0,7	mässig	complet
2. 0,6	mässig	complet
3. 0,5	wenig	complet
4. 0,4	Spur	fast complet
5. 0,35	Spur	stark
6. 0	0	0

Der zweite negative Fall Buchner's betrifft die Combination: Hammelblut — Kaninchenserum. Die complet lösende Dose Kaninchenserum für Hammelblut war 0,2 ccm in folgendem, dem vorangehenden ganz entsprechenden, Versuche (siehe Tabelle 2).

Tabelle 2.

Absorption des Kaninchenserums durch Hammelblut bei 0°.

Mengen des zugefügten Hammelserums ccm	Lösungsfähigkeit der Abgüsse für	
	A. natives Hammelblut	B. Hammelblut, mit inactivem Kaninchenserum vorbehandelt
1. 0,6	Spur	complet
2. 0,45	0	complet
3. 0,35	0	fast complet
4. 0,25	0	mässig
5. 0,2	0	mässig
6. 0	0	0

Aus diesen Versuchen, die durch zahlreiche Parallelversuche bestätigt sind, ergibt sich, dass es sich in diesen beiden Fällen in der That um zwei für das Zustandekommen der Hämolyse nothwendige Substanzen handelt. Die eine, thermostabile, ist bei 0° von den Blutzellen gebunden worden, die andere, thermolabile, ist bei dieser Temperatur im Abguss geblieben, ist aber nur dann im Stande, Hämolyse hervorzurufen, wenn sie auf Blutkörperchen wirkt, welche die thermostabile Substanz, den Amboceptor, vorher verankert haben.

Eine vergleichende Betrachtung der beiden oben gegebenen Tabellen lehrt zugleich, wie sehr die Bindungsverhältnisse zwischen Amboceptor und Blutzellen einerseits, zwischen Amboceptor und Complement andererseits von Fall zu Fall variiren. Während die Abgüsse im Fall II auf natives Blut absolut unwirksam waren, also aller Amboceptor bei 0° von den Blutzellen gebunden war, erwiesen sich im Falle I die Abgüsse an sich selbst dann noch wirksam, wenn die zugefügten Serummengen unter der lösenden Dose lagen; dies deutet darauf hin, dass hier die Avidität der cytophilen Gruppe des Amboceptors zum Receptor der Zelle bei 0° eine relativ geringe ist. Ebenso weisen die Columnen B. der beiden Tabellen einen gewissen Aviditätsunterschied zwischen Amboceptor und Complement auf. Im Fall I enthält der Abguss noch das ganze Complement, im Fall II muss hingegen ein Theil des Complements auch an den Amboceptor herangetreten sein, da sich im Abguss ein deutlicher Complementverschluss bemerkbar macht. Damit stimmt auch das gesondert

geprüfte Verhalten der Sedimente der mit activem Serum versetzten Blutröhrchen überein, die im Falle I, mit physiologischer Kochsalzlösung aufgeschwemmt, im Brütschrank keine Spur von Lösung zeigten, während im Falle II die Sedimente der ersten drei Röhrchen mässig, wenig resp. spurweise gelöst wurden.

Beide normale Hämolytine (Buchners's negative Fälle I und II) stimmen also in ihrem principiellen Verhalten überein. Sie bestehen aus zwei durch die Kältemethode leicht zu trennenden Componenten, die in ihrem gegenseitigen Verhalten ein gewisses Schwanken der Receptorenverhältnisse aufweisen.

Lagen die Verhältnisse für eine Analyse des Wirkungsmodus dieser beiden Combinationen für unsere Methode günstig, so stellten sich bei der Bearbeitung des III. negativen Falles Buchner's (Meerschweinchenblut-Hundeserum) zuerst scheinbar unüberwindliche Schwierigkeiten entgegen. Trotz mannigfacher Variationen der Versuchsbedingungen gelang es bei entsprechendem Vorgehen nicht, durch die Kältemethode zu einer Trennung zu gelangen; die Abgüsse von den mit activem Hundeserum versetzten Meerschweinchenblutkörperchen verhielten sich in ihrer hämolytischen Wirkung auf normales und vorher mit inactivem Hundeblood behandeltes Meerschweinchenblut gleich und wiesen doch nur so geringe Differenzen auf, dass wir uns nicht zu einem Schlusse berechtigt hielten. Indessen wurden wir bald zu der Ueberzeugung geführt, dass trotzdem eine Trennung zweier die Hämolyse vermittelnder Bestandtheile durch die Absorption in der Kälte eingetreten war. Wir liessen nämlich den Abguss von den mit activem Hundeserum vorbehandelten Meerschweinchenblutkörperchen, der natives Meerschweinchenblut nur wenig löste, auf Meerschweinchenblutsedimente wirken, die vorher gleichfalls mit activem Hundeserum versetzt worden waren. Dabei konnten wir constatiren, dass diese Sedi-

mente, die sich, mit Kochsalzlösung aufgeschwemmt, im Brüt-schrank gar nicht oder doch nur spurweise lösten, durch die er-wähnten Abgüsse stark, bei geeigneten Mengen vollständig auf-gelöst wurden. Ein derartiger Versuch ist in der folgenden Tabelle No. 3 zusammengestellt.

III. negativer Fall Buchner's: complet lösende Dose Hundeserum für Meerschweinchenblut = 0,08 cem. Die Versuchs-anordnung entspricht derjenigen in Tabelle 1 und 2.

Tabelle 3.

Absorption des Hundeserums durch Meerschweinchenblut bei 0°.

Mengen des zugefügten Hundeserums cem	Hämolyse der mit Kochsalz- lösung aufge- schwemmt Sedimente bei 37°	Lösungsfähigkeit der Abgüsse für		
		A. natives Meerschwein- schenblut	B. Meerschwein- chenblut, mit inactivem Hundeserum vorbehandelt	C. Meerschwein- chenblut, mit activem Hunde- serum bei 0° vorbehandelt
1. 0,25	Spur	fast complet	complet	complet
2. 0,2	Spürchen	stark	fast complet	complet
3. 0,15	0	mässig	mässig	complet
4. 0,1	0	wenig	wenig	complet
5. 0,075	0	Spur	Spur	stark

Es war also durch die Absorption mittels Meer-schweinchenblutes in der Kälte das active Hundeserum in zwei an sich nicht lösungsfähige Componenten zer-legt worden, von denen die eine an den Blutkörperchen haftete, die andere in der Flüssigkeit zurückgeblieben war. Die erstere entsprach also in ihrem Verhalten dem Ambo-ceptor, und es war nur auffällig, dass nicht auch durch Erhitzen auf 60° inactivirtes Hundeserum dessen Rolle zu vertreten im Stande war. Wir glaubten daher durch anders-artige Inactivirungen des Hundeserums dem Wesen dieses sonder-baren Verhaltens näher kommen zu können und wandten uns daher

in diesem Falle zunächst der Completirungsmethode zu, um durch Completirung des auf verschiedene Weise inactivirten Hundeserums mittels anderer, an sich Meerschweinchenblut nicht auflösender, Sera einen Einblick in die hier vorliegenden Verhältnisse zu erhalten. Dabei konnten wir uns zunächst überzeugen, dass Hundeserum, welches nach dem Vorgang Buchner's durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf 60° inactivirt worden war, durch Meerschweinchenserum in seiner hämolytischen Wirkung auf Meerschweinchenblut allerdings nicht mehr activirt wird. Wurde aber das Hundeserum nur auf 55° oder gar nur auf 50° erhitzt, so liess sich das derart inactivirte Serum durch Meerschweinchenserum stets activiren, und dies um so besser, je niedriger die gewählte Inactivirungstemperatur war. Es braucht kaum erwähnt zu werden, dass natürlich in speciellen Versuchen festgestellt wurde, ob das Serum auch wirklich inactiv war; dabei zeigte es sich, dass Hundeserum schon durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf 49° seiner hämolytischen Wirkung auf Meerschweinchenblut vollständig beraubt wird. Wir müssen es daher als einen glücklichen Zufall betrachten, dass das Complement des Hundeserums für Meerschweinchenblut so ausgesprochen thermolabil ist, da es nur durch diesen Umstand gelingen konnte, den eben nur wenig stabileren Amboceptor isolirt und reactionsfähig zu erhalten. Ob durch das Erwärmen auf 60° der Amboceptor in seiner cytophilen oder complementophilen Affinität geschädigt ist, muss dahingestellt bleiben. Man könnte vielleicht auch an eine Verstopfung der complementophilen Gruppe des Amboceptors durch eine bei stärkerer Erwärmung eintretende Bindung des Complements denken. Wie dem auch sei, jedenfalls ergibt sich aus diesen Versuchen, dass die Activirbarkeit des bei geeigneter Temperatur (50°) inactivirten Hundeserums durch Meerschweinchenserum durch Erhitzen auf 55°

verringert, durch Erhitzen auf 60° aufgehoben wird. In Tabelle 4 ist ein derartiger Versuch wiedergegeben.

Tabelle 4.

Completirung des bei verschiedenen Temperaturen inactivirten Hundeserums durch Meerschweinchen Serum.

Mengen des activirten Meerschweinchen Serums cem	Lösung des Meerschweinschenblutes versetzt mit 0,15 cem Hundeserum, inactivirt durch 1/2 stündiges Erwärmen auf		
	A. 60°	B. 55°	C. 50°
1. 0,5	} 0	mässig	complet
2. 0,25		wenig	stark
3. 0,1		Spur	wenig
4. 0		0	0

Als wir nun den Kältentrennungsversuch wiederholten und den Abguss des mit activem Hundeserum bei 0° vorbehandelten Meerschweinchenbluts auf Meerschweinchenblutsedimente wirken liessen, die vorher mit Hundeserum versetzt waren, das bei verschiedenen Temperaturen inactivirt war, gelangten wir zu einem entsprechenden Resultat und damit zur Aufklärung unseres früheren negativen Befundes (Tabelle 5).

Tabelle 5.

Absorption des Hundeserums durch Meerschweinchenblut bei 0°. 0,075 cem Hundeserum löst 1 cem 5proc. Meerschweinchenblut grade complet.

Mengen des zugefügten Hundeserums cem	Lösungsfähigkeit der Abgüsse für			
	A. natives Meerschweinchenblut	B. Meerschweinchenblut, vorbehandelt mit Hundeserum, inactivirt bei		
		I. 60°	II. 55°	III. 50°
1. 0,15	complet	complet	complet	complet
2. 0,1	mässig	fast complet	complet	complet
3. 0,075	wenig	mässig	stark	complet

Wir haben also in diesem Falle eine Thermolabilität des Amboceptors festgestellt¹⁾, die besonders bei dem Activierungsversuch mit Meerschweinchencomplement, aber auch bei demjenigen mit dem eigenen Hundecomplement hervortrat. Erst durch diese eingehende Analyse war es möglich, auch für diesen III. negativen Fall Buchner's den sicheren Nachweis der complexen Constitution des normalen Hämolysins zu erbringen.

Nachdem wir festgestellt hatten, das gewisse Amboceptoren nur eine relativ geringe Erwärmung vertragen, um reactionsfähig zu bleiben, mussten wir von der Gepflogenheit, Sera einfach durch Erwärmen auf 60° zu inactiviren, Abstand nehmen und uns zunächst in jedem einzelnen Falle von der minimalen Inactivirungstemperatur überzeugen. Die Temperaturgrenze ist meist sehr scharf zu bestimmen; für Hundeserum liegt sie bei 49°. Wir haben auch versucht, bei 50° inactivirtes Hundeserum durch andere Complemente zu activiren und ausser im Meerschweinchenserum im Menschen-

1) Es ist daher durchaus nicht angängig, die beiden Componenten des Hämolysins, wie Gruber will (Discussion zu Gruber's Vortrag, Wiener klin. Wochenschr. 1901, No. 50) nur nach der Temperatur derart zu definiren, dass bei einem bestimmten Wärmegrade der Amboceptor erhalten bleiben soll, das Complement dagegen nicht. Schon in ihrer zweiten Mittheilung über Hämolysine haben Ehrlich und Morgenroth über ein thermostabiles Complement des Ziegensersums berichtet, das bei Erwärmen auf 56° erhalten blieb, und nach unseren hier mitgetheilten Erfahrungen kann von einer generellen Definition der Amboceptor als bei 55° beständiger Körper überhaupt keine Rede sein. Der Einfluss der Temperatur auf Amboceptor und Complement schwankt vielmehr von Fall zu Fall, und wir können das Zusammenwirken beider Factoren bei der Hämolyse nur daraus erkennen, dass zwei, an sich nicht lösungsfähige Substanzen vereint die Hämolyse bewirken, und dass die eine dieser beiden Substanzen (das Complement) nie allein, sondern stets erst durch die Vermittelung der zweiten (des Amboceptors) von den Blutzellen gebunden werden kann.

serum ein sogar noch geeigneteres Complement gefunden. Auch hierbei zeigte sich die Thermolabilität des Amboceptors, da bei Erwärmen auf 60° die Reactivirbarkeit aufgehoben wurde. In zwei Fällen blieb sie allerdings auch nach Erwärmen auf 60° in mehr oder weniger starkem Grade erhalten. Ebenso liess sich Hundeserum durch die beschriebenen Complemente activiren, wenn es durch andersartige Maassnahmen seiner Lösungsfähigkeit beraubt war. So wurden die Complemente des Hundeserums einerseits durch Hefe, andererseits durch ein von der Ziege stammendes Anticomplementserum, dessen für Meerschweinchenblut passender normaler Amboceptor durch Waschen mit Meerschweinchenblut entfernt worden war, absorbiert, und die derart inactivirten Sera liessen durch entsprechende Activirungen ihre Amboceptoreigenschaften erkennen.

Nun suchte ich auch noch in den ersten beiden negativen Fällen Buchner's für die im Hammel- und Kaninchenserum bereits durch die Kältentrennungsmethode nachgewiesenen Amboceptoren durch Activirungsversuche geeignete Complemente anderer Sera aufzufinden. Nach den vorliegenden Erfahrungen musste natürlich auch hier zunächst die minimale Inactivirungstemperatur festgestellt werden. Sie liegt für Hammelserum bei 50°, für Kaninchenserum bei 51°. Inactivirt man Hammelserum durch 1/2 stündiges Erwärmen auf 50°, so lässt sich seine hämolytische Wirkung auf Meerschweinchenblut (I. Fall Buchner's) leicht durch Zusatz von frischem Menschenserum wiederherstellen und damit also auch auf diesem Wege die complexe Natur des normalen Hämolsins des Hammelserums zeigen. Ebenso kann man mit Meerschweinchen-serum activiren, nur erreicht man schwächere Lösungsgrade. In beiden Fällen kann man sich auch hier von der Thermolabilität

des Amboceptors überzeugen, da auf 60° erhitztes Hammelserum sich nicht oder doch nur in weit geringerem Maasse activiren lässt¹⁾.

Ganz analog liegen die Verhältnisse bei der Combination: Hammelblut-Kaninchenserum (II. Fall Buchner's). Sowohl Meerschweinchenserum, als auch Menschenserum enthalten, letzteres nur in mässigem Grade, ein den Amboceptor des Kaninchenserums activirendes Complement. Der Kaninchenamboceptor ist aber offenbar von stabilerer Constitution; denn auch bei Erwärmen auf 60° kann seine Lösungskraft in gleichem Maasse wiederhergestellt werden. Ich kann daher in diesem Falle, wie nicht anders zu erwarten ist, auch den thatsächlichen Befund Buchner's bestätigen, dass Hammelserum die Lösungsfähigkeit für Hammelblut wiederherzustellen nicht im Stande ist. Dies besagt aber nach unseren obigen Erörterungen natürlich nichts gegen die complexe Natur des Hämolysins, da eben nicht jedes beliebige Serum ein für irgend einen Amboceptor passendes Complement zu enthalten braucht.

Während die Completirungsmethode bei genügendem Durchprüfen mannigfacher Combinationen in der Regel zum sicheren Nachweis der Amboceptoren führt, ist die Kältetrennungsmethode in einer Reihe von Fällen durch die Eigenart der Bindungsverhältnisse der einzelnen Componenten überhaupt nicht anwendbar.

1) Ich habe fernerhin auch eine Thermolabilität der durch Pferdeserum activirten Amboceptoren des Ziegenserums für Kaninchen- und Meerschweinchenblut festgestellt. Nach wiederholten Untersuchungen von Dr. Morgenroth enthält ausserdem auch das Pferdeserum einen ausgesprochenen thermolabilen Amboceptor für Meerschweinchenblut, der nach Erwärmen auf 55° nicht mehr activirbar ist, dessen Existenz aber im activen, Meerschweinchenblut nicht auflösenden, Pferdeserum durch die Bindung und Completirung mit Meerschweinchenserum mit Sicherheit nachgewiesen werden kann.

Es konnte uns daher nicht wundern, dass Gruber, der zweite Autor, der sich gegen die Auffassung der complexen Natur der normalen Serumhämolyse gewandt hat, bei dem Versuche, in einer Anzahl normaler Sera durch Kälteabsorption Amboceptoren nachzuweisen, in einigen Fällen nicht zu einer Trennung des Hämolyseins gelangt ist. Ehrlich und Morgenroth haben bereits in ihrer II. Mittheilung über Hämolyse die Bedingungen der Abtrennung des Zwischenkörpers durch Absorption analysirt und betont, „dass die Lösung des Problems vorläufig nur unter den präcisirten günstigen Bedingungen möglich ist, d. h. wenn die beiden haptophoren Gruppen des Zwischenkörpers in ihrer Avidität sehr verschieden sind, oder wenn es gelingt, durch eine Combination, deren Auffinden vom Zufall abhängt, ein activirendes Complement zu erlangen“.

Die Grenzen der beiden für eine Analyse der complexen Natur der Hämolyse geeigneten Methoden sind also scharf gezogen. Man wird im einzelnen Falle bei einem Versagen der einen stets auch die andere Methode heranziehen müssen, um zu einer, dem Stande der zur Verfügung stehenden Hilfsmittel entsprechenden Einsicht in die Constitution der Hämolyse zu gelangen, während die alleinige schematische Anwendung nur einer Methode, die schwersten Irrthümer herbeiführen können wird. In diesem Sinne ist eine vergleichende Betrachtung der Resultate Buchner's und Gruber's lehrreich, da unter ihren Fällen sich zwei Combinationen finden, die von dem einen als positiv, von dem anderen als negativ angesprochen wurden. Den Amboceptor des Kaninchenserums für Hammelblut, aus dessen Nichtactivirbarkeit durch Hammelserum Buchner überhaupt sein Fehlen schloss, konnte Gruber durch die Kälteabsorption nachweisen;

und für das Rinderserum, dessen Amboceptor für Meerschweinchenblut bereits Buchner durch die Aktivirung mit Meerschweinchenserum nachgewiesen hatte, gelangte Gruber durch das Missglücken der Kälteabsorption zu der Auffassung einer reinen Alexinwirkung.

Ich selbst habe in Gruber's negativen Fällen — es sind dies die Combinationen: I. Kaninchenblut-Hundeserum, II. Kaninchenblut-Rinderserum, III. Meerschweinchenblut-Rinderserum, IV. Kaninchenblut-Meerschweinchenserum — systematisch nach geeigneten Complementquellen gesucht und deren reichlich gefunden. Die Inactivirung der Sera geschah dabei natürlich, unseren mitgetheilten Erfahrungen gemäss, bei möglichst niedrigen Temperaturen, und zwar diejenige des Hunde- und Meerschweinchenserums bei 50°, diejenige des Rinderserums bei 52°. In folgenden Seris habe ich, z. T. in Uebereinstimmung mit bereits vorliegenden Erfahrungen, zur Activirung geeignete Complemente gefunden:

I. Für den auf Kaninchenblut wirkenden Amboceptor des Hundeserums: im Meerschweinchenserum, Ochsen- und Ziegen- und Hammelserum.

II. Für den auf Kaninchenblut wirkenden Amboceptor des Ochsen- und Rattenserums: im Meerschweinchenserum, Kaninchen- und Rattenserum.

III. Für den auf Meerschweinchenblut wirkenden Amboceptor des Rinderserums: im Meerschweinchenserum, Menschen- und Rattenserum, Pferdeserum und im geringen Grade auch im Hammelserum.

Selbstverständlich wurden in sämtlichen Versuchen Controlen mit dem als Complementquelle dienenden activen Serum allein angestellt, das in den als positive Completerung ausgesprochenen

Fällen an und für sich garnicht oder nur in weit geringerem Grade hämolytisch wirken durfte.

Der vierte negative Fall Gruber's „Kaninchenblut-Meerschweinchenserum“ bot insofern einige Schwierigkeiten, als die Combination meist sehr wenig oder garnicht wirksam ist, und in diesem Sinne spricht wohl auch Gruber von „concentrirtem Meerschweinchenserum“. Unter einer grossen Reihe von daraufhin untersuchten Meerschweinchenseris fanden wir nur zwei genügend stark hämolytisch wirksam, um die nöthigen Versuche anstellen zu können. Aber auch hier konnten wir durch die gelungene Activirung mittels Menschen- und Ochsen-serums, die zwar an sich Kaninchenblut lösen, aber noch in Mengen, die allein völlig unwirksam sind, als Complement fast vollständige Hämolyse bewirken, den sicheren Nachweis von Amboceptoren erbringen.

Von den beiden Gegnern, durch deren Angriffe diese Arbeit veranlasst wurde, sind also insgesamt 7 Fälle angeblich reiner Alexinwirkung beschrieben worden, und diese Befunde wurden von ihnen für wichtig genug und geeignet gehalten, die Frage von der complexen Natur der normalen Serumhämolytine im negativen Sinne zu entscheiden. Demgegenüber haben wir in allen diesen Fällen den sicheren Nachweis erbracht, dass das im Buchner'schen Sinne einheitlich gedachte Alexin seine Wirkung durch das Zusammenwirken zweier Componenten entfaltet, deren Existenz auf verschiedene Weise nachweisbar ist. Wir müssen daher an der Ehrlich-Morgenroth'schen Auffassung festhalten, dass normale und künstlich erzeugte Hämolytine ihre Wirkung genau nach dem gleichen Mechanismus entfalten.

Eine allgemein anwendbare Methode zum Nachweis der complexen Natur des Hämolytins besitzen wir zur Zeit nicht, und es

braucht daher selbst eine eingehende Analyse nicht in jedem Falle zum Ziele zu führen. Von Interesse ist in dieser Beziehung die Art des von Müller¹⁾ erbrachten Nachweises der Amboceptoren im Hühnerserum, das für Kaninchenblut hämolytisch ist. Als die üblichen Methoden fehlschlagen, gelangte er erst durch den Umweg, dass er durch Bouilloninjectionen den Complementgehalt des Hühnerserums steigerte, ohne die Amboceptorenmenge zu beeinflussen, zur Erkenntniss der complexen Natur des Hämolsins, die ausserdem noch in der Thatsache eine Bestätigung fand, dass es gelang, erwärmtes Hühnerserum durch Taubenserum zu activiren. Wenn also die Trennung auf dem bisherigen Wege in vereinzelt Fällen noch nicht gelingen sollte, so sprechen derartige durch die unzureichende Methodik verursachten Resultate absolut noch nicht für eine einheitliche Alexinwirkung, und wir hoffen, dass die Anwendung möglichst niedriger Temperaturen beim Inactiviren geeignet sein wird, die Grenzen der Completirungsmöglichkeit etwas zu erweitern und den Nachweis der completeen Constitution des Hämolsins in schwierigen Fällen zu erleichtern. Vorläufig ist diese Feststellung nur bei dem in seinem hämolytischen Verhalten überhaupt etwas eigenartigem Aalserum noch nicht geglückt, da zur Activirung des erwärmten Serums geeignete Complemente bisher nicht gefunden worden sind. In allen anderen daraufhin untersuchten Fällen von Hämolyse durch normale Sera ist nach unseren Erfahrungen der sichere Nachweis von Amboceptoren erbracht worden.

Auch die normalen bactericiden Sera verdanken ihre bactericide Kraft dem Zusammenwirken zweier Substanzen. Die ersten Thatsachen, die zu dieser Auffassung führten, hat bereits

1) P. Müller, l. c.

im Jahre 1895 R. Pfeiffer¹⁾ festgestellt, als es ihm gelang, die bactericide Fähigkeit des inactivirten Ziegenserums in der Bauchhöhle des Meerschweinchens wiederherzustellen. Später hat Moxter²⁾ den Nachweis von normalen bakteriolytischen Amboceptoren durch Reactivierungsversuche in vitro erbracht, und nach zahlreichen Untersuchungen von M. Neisser und Wechsberg im hiesigen Institut trifft die complexe Constitution für alle daraufhin untersuchten Bacteriolysine des normalen Serums zu. Es besteht eben für alle zellentödtenden Eigenschaften des normalen Serums der nämliche Wirkungsmechanismus, der bei einer immunisatorischen Hervorrufung und Steigerung dieser Fähigkeiten durch die Mannigfaltigkeit der Reactionsprodukte sich zwar complicirter gestaltet, aber in seinem Princip stets derselbe bleibt.

Von cytotoxischen Fähigkeiten des normalen Serums habe ich noch die weit verbreitete spermotoxische Function in den Bereich meiner Untersuchungen gezogen. Das immunisatorisch erzeugte specifische Spermotoxin besteht nach dem übereinstimmenden Urtheil der Autoren aus zwei Substanzen, für das normale Spermotoxin ist dieser Nachweis aber noch nicht erbracht worden, und Métalnikoff³⁾ hat in der Nichtreactivirbarkeit des erhitzten normalen spermotoxischen Serums ein principiell Unterscheidungs-mittel von dem specifischen Immunserum gesehen. Demgegenüber konnte ich mich nun auch hier bei einer eingehenden Untersuchung durch geeignete Mischungsverhältnisse von der complexen Natur

1) R. Pfeiffer, Weitere Mittheilungen über die specifischen Antikörper der Cholera. Zeitschr. f. Hygiene. XX. 1895.

2) Moxter, Ueber die Wirkungsweise der bacterienauflösenden Substanzen der thierischen Säfte. Centralbl. f. Bacteriologie. XXVI. 1899.

3) Métalnikoff, Etudes sur la Spermotoxine. Annales de l'Inst. Past. 1900.

des normalen Spermotoxins überzeugen. Die durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf 56° zerstörte spermotoxische Fähigkeit des Kaninchenserums für Meerschweinchenperma konnte ich durch Meerschweinchen- serum und auch durch Pferdeserum wiederherstellen, wenn ich in- actives Kaninchenserum und Meerschweinchen- serum im Verhältniss von 3 : 1 oder 3 : 2 mischte. Die Abtödtung der Meerschweinchen- spermatozoen trat dann nach 12—15 Minuten ein, während in den Controllen mit inactivem Kaninchenserum oder activem Meer- schweinchen- serum allein die Spermatozoen noch nach $1\frac{1}{4}$ bis $1\frac{1}{2}$ Stunden lebhaft- e Bewegung zeigten. Das von mir gebrauchte Mischungsverhältniss von Amboceptor und Complement ist dem von Metschnikoff und seinen Mitarbeitern für Immunsera empfohlenen entgegengesetzt, was sich durch die starke Ambo- ceptorenconcentration im Immunserum erklärt. Grössere Mengen von Meerschweinchen- serum müssen in meinem Falle vermieden werden, da das Meerschweinchen- serum in grossen Dosen schliess- lich auch an und für sich auf Meerschweinchen- spermatozoen ab- tödtend wirkt, was mit einer Angabe London's (l. c.) überein- stimmt, dass die meisten normalen Sera Autospermotoxine ent- halten.

Nachtrag: Unterdessen ist die französische Uebersetzung einer schon früher in russischer Sprache publicirten Arbeit Londons (Contribution à l'étude des spermolysines, Archives des Sciences Biologiques, T. IX, 1902) erschienen, in der auch schon dieser Forscher zur Erkenntniss der complexen Constitution des normalen Spermotoxins gelangt war.

Unsere Anschauungen über die complexe Natur der Hämolytine der nor- malen Blutsera haben in neueren Angaben über die gelungene Trennung von Amboceptor und Complement in der Kälte durch Flexner und Noguchi (Snake venom in relation to Hämolysis, Bacteriolysis and Toxicity, Journal of experimental medicine, Vol. VI, 1902) wiederum eine schöne Bestätigung gefunden.

XVIII.

Ueber die Vielheit der Complemente des Serums.¹⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **H. Sachs**.

Das fortgesetzte Studium der Hämolytine des Blutserums hat nicht nur die Entstehung und die Wirkungsweise der gegen Zellen gerichteten Immunitätsreaction dem Verständniss erheblich näher gerückt, sondern hat auch einen Einblick in eine ungeahnte Mannigfaltigkeit cellularen Stoffwechsels eröffnet, dem die im Blute kreisenden zahlreichen Schutzstoffe ihr Dasein verdanken. Dass die specifischen, durch Immunisirung hervorgerufenen Cytotoxine des Serums aus zwei Substanzen (Amboceptor und Complement) bestehen, ist eine wohl heute allgemein anerkannte Thatsache. Auch für die zellentödtenden Substanzen des normalen Serums müssen wir die complexe Constitution als erwiesen erachten²⁾ eine einheitliche Alexinwirkung im Buchner'schen Sinne giebt es nicht. Aber innerhalb des Rahmens dieser complicirten Auf-

1) Abdruck aus der Berl. klin. Wochenschr. 1902. No. 14 und 15.

2) S. vorige Arbeit.

fassung sind Ehrlich und Morgenroth durch ihre experimentellen Erfahrungen wiederum zu einem pluralistischen Standpunkt gelangt, so dass die eingehende Analyse der die cytotoxische Function eines Serums zusammensetzenden Factoren sich ungemein complicirt gestaltet. Es hat sich nämlich herausgestellt, dass bei der Immunisirung mit Zellen nicht eine einzige Art von Amboceptoren im Blutserum auftritt, sondern eine ganze Reihe verschiedenartiger Amboceptorentypen, die sowohl in ihrer cytophilen, wie auch complementophilen Gruppe variiren. Fernerhin liessen sich aber auch eine Reihe von Thatsachen und theoretischen Erwägungen, die in der VI. Hämolysinmittheilung ausführlich discutirt worden sind, nur mit der Annahme der Pluralität der Complemente befriedigend erklären und waren mit der unitarischen Annahme nur eines Complements in einem jeden Serum ganz unvereinbar.

Man könnte nach alledem die pluralistische Auffassung als wohl fundirt betrachten und auf eine weitere theoretische Erörterung in dieser Richtung verzichten, wenn nicht von Bordet¹⁾, dem strengsten Verfechter der Einheitlichkeit des Complements in demselben Serum, kürzlich in einer besonders der Widerlegung der Anschauung von der Pluralität der Complemente gewidmeten Arbeit eine neue Reihe von Experimenten mitgetheilt worden wäre, welche dieser Autor im Sinne eines einheitlichen Alexins deuten zu müssen glaubt. Bordet's Beweisführung basirt auf der Ermittlung der interessanten Thatsache, dass Blutkörperchen oder Bacterien, mit dem für sie specifischen inactiven Immunsrum versetzt, ein nor-

1) Bordet, Sur le mode d'action des sérums cytolytiques etc. Annales de l'Inst. Pasteur. Mai 1901.

males actives Serum aller seiner Complementwirkungen zu berauben im Stande waren. Bordet sensibilirte Blutkörperchen mit entsprechenden Amboceptoren und setzte sie dann der Wirkung eines frisch gewonnenen normalen Serums aus. Wartete er nun den Eintritt der Hämolyse ab und fügte dann andersartige sensibilisirte Zellen, Blutkörperchen oder Bacterien hinzu, so blieben dieselben völlig unverändert, obwohl das als Complement gebrauchte Serum in nativem Zustand befähigt war, auch diese zu zerstören.

In gleicher Weise verlief der Versuch, wenn das frische Serum zuerst mit sensibilisirten Bacterien in Berührung gebracht wurde. Die nachträglich zugesetzten Blutkörperchen unterlagen dann nicht mehr der Hämolyse. Durch die einmal stattgehabte Wirkung auf eines der empfindlichen Substrate werden also die activen Sera in der Regel ihrer sämtlichen Complementfunctionen beraubt, und Bordet schliesst daraus, dass die Zerstörung der verschiedenartigsten Elemente durch ein und dasselbe Serum nur durch ein einziges Complement vermittelt wird.

In der That muss man gestehen, dass zunächst diese Versuche, die auch von uns in zahlreichen Fällen bestätigt werden konnten, bei oberflächlicher Betrachtung im Sinne Bordet's zu sprechen scheinen. Nimmt man an, dass ein bestimmtes Serum A, welches zwei verschiedene Immunkörper B und C zu completiren befähigt ist, etwa einen bactericiden und einen hämolytischen, nur ein einziges Complement enthielte, so ist das Bordet'sche Resultat in einfachster Weise dadurch zu erklären, dass die beiden Immunkörper in ihrer complementophilen Gruppe identisch sind. Dann wird natürlich durch die stattgehabte Wirkung der einen Function das disponible Complement verbraucht werden, so dass

für die Ausübung der zweiten Function nichts mehr übrig bleibt. Aber bei näherem Zusehen sieht man, dass diese Deutung eine willkürliche ist und den ermittelten Thatsachen nicht Rechnung trägt. Nimmt man nämlich an, dass in dem betreffenden Serum A zwei verschiedene Complemente existiren, die aber beide von den Amboceptoren B und C absorbiert werden können, so erklärt sich der Bordet'sche Versuch in ganz anderer Weise. Nun haben aber frühere Untersuchungen¹⁾ ergeben, dass die künstlich erzeugten Immunsera nicht einheitlicher Natur sind, sondern eine Reihe verschiedener, mit differenten complementophilen Gruppen versehener Amboceptoren enthalten. Demjenigen, der sich mit Auffassung vertraut gemacht hat, kann also die Schlussfolgerung Bordet's nichts weniger als zwingend erscheinen. Die Einheitlichkeit des Complementes wäre nur dann durch den Bordet'schen Versuch erwiesen, wenn in dem zur Absorption dienenden Immunserum nur eine einzige complementophile Gruppe und nicht eine Vielheit derselben in Action träte.

Trotz dieser Einwände gegen die Beweiskraft des Bordet'schen Versuchs und trotz der von Ehrlich und Morgenroth schon früher erbrachten positiven Beweisführung für die Pluralität der Complemente schien uns bei der Wichtigkeit der Frage eine nochmalige eingehende Untersuchung geboten zu sein. Wir haben uns zunächst ausschliesslich mit den die hämolytischen Wirkungen auslösenden Complementen beschäftigt und eine Reihe neuer sicherer Beweise für die Verschiedenheit derselben in demselben Serum erbracht, über die z. Th. schon auf der Hamburger Naturforscherversammlung von Ehrlich berichtet worden ist.

1) Ehrlich und Morgenroth, s. S. 86.

Die Versuchsanordnung ergab sich im Wesentlichen aus folgendem Gesichtspunkte. Wenn nur ein einziges Complement in einem bestimmten Serum vorhanden war, so mussten sämtliche Complementwirkungen desselben durch irgend welche Beeinflussungen chemischer, physikalischer oder thermischer Art quantitativ in gleichsinniger Weise abgeschwächt werden. Ist dagegen unsere Auffassung von der Pluralität der Complemente richtig, so musste es durch geeignete Versuchsbedingungen möglich sein, das Serum derart zu beeinflussen, dass nur ein Theil seiner Complemente zerstört wurde, andere dagegen erhalten blieben. Aber nicht nur die absolute Aufhebung einzelner Complementwirkungen, sondern auch erhebliche quantitative Unterschiede in der Abschwächung der einzelnen Completirungen lassen sich nur durch die Annahme verschiedener Substanzen als Träger dieser Wirkungen befriedigend erklären, da ein einziges Complement in seinen sämtlichen Functionen in identischer Weise geschädigt werden müsste.

Wir haben besonders die Completirungsfähigkeit des Ziegen-serums einer eingehenden Analyse unterzogen und wandten zu diesem Zweck fünf verschiedene, durch Ziegen Serum activirungsfähige Combinationen an. Der Einfachheit halber wollen wir dieselben kurz mit den folgenden Zahlen bezeichnen:

Fall I = Meerschweinchenblut — inactives normales Ziegen Serum;

Fall II = Kaninchenblut — inactives normales Ziegen Serum;

Fall III = Kaninchenblut — inactives Serum von mit Kaninchenblut vorbehandelten Ziegen;

Fall IV = Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Ziegen;

Fall V = Hundeblood — inactives Serum von mit Hundeblood vorbehandelten Ziegen.

Die Wege, die uns zu einer Trennung der einzelnen Complemente geführt haben, sind folgende:

1. Die Verdauung mit Papain;
2. die partielle Zerstörung durch Alkali;
3. die partielle Zerstörung durch Erhitzen auf 50°;
4. die Bindung durch Blutkörperchen.

Zunächst konnten wir constant den Befund erheben, dass unter dem Einfluss der Papainverdauung vier Completirungen verschwanden oder mehr oder weniger stark abnahmen und nur eine einzige, diejenige für den durch Vorbehandlung mit Kaninchenblut im Ziegenserum entstehenden Amboceptor (Fall III) vollständig erhalten blieb. In diesen Versuchen wurden 20 ccm Ziegenserum mit 3 ccm einer 10 proc. Papainlösung versetzt und blieben zur Verdauung der Complemente im Brütschrank stehen. Gewöhnlich war nach 30 bis 45 Minuten der geeignete Zeitpunkt gekommen, um die Verdauung zu unterbrechen. Die Prüfung¹⁾ ergab dann ein vollständiges Erhaltensein des Complementes für Fall III bei völligem Verschwindensein oder beträchtlicher Abnahme der übrigen. Aus der grossen Reihe unserer diesbezüglichen Versuche mögen drei Beispiele in folgender Tabelle 1 (s. Seite 292) Platz finden:

Bei längerer Einwirkung des Papains hielt auch das resistente Complement III nicht stand, und nach 1½—2 stündiger Verdauung war das Ziegenserum in der Regel aller Complemente beraubt.

In ganz ähnlicher Weise verliefen die Abschwächungsversuche

1) Die als Reagens dienende Blutmenge beträgt in allen unseren Versuchen 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung.

Tabelle 1.
Verdauung des Ziegenserums durch Papain.

	Lösungsfähigkeit des Ziegenserums					
	Beispiel I		Beispiel II		Beispiel III	
	a) verdaut	b) normal	a) verdaut	b) normal	a) verdaut	b) normal
Fall I	0,5 mässig	0,25 complet	0,5 Spur	0,15 complet	0,5 mässig	0,25 complet
Fall II	1,0 Spur	0,5 complet	1,0 0	0,25 complet	1,0 Spürchen	0,5 complet
Fall III	0,2 complet	0,15 complet	0,15 complet	0,15 complet	0,15 complet	0,15 complet
Fall IV	0,3 wenig	0,06 complet	0,3 wenig	0,07 complet	0,5 stark	0,08 complet
Fall V	0,5 Spur	0,06 complet	—	—	0,3 fast complet	0,05 complet

mit Alkali. Wir verwandten dazu Soda und gingen in folgender Weise vor: 10 ccm Ziegenserum bleiben, mit 1 ccm einer 7 proc. Sodalösung versetzt, $1\frac{1}{4}$ Stunden im Brutschrank stehen und werden sodann mit Salzsäure neutralisirt. Die Lösungsfähigkeit wird mit Ziegenserum verglichen, das durch gleichzeitiges Hinzufügen entsprechender Soda- und Salzsäuremengen auf dieselbe Salzconcentration gebracht ist, ohne der schädigenden Einwirkung des Sodas ausgesetzt gewesen zu sein¹⁾ (s. Tabelle 2, S. 293).

Es sind also unter dem Einfluss des Sodas die Complemente für die Fälle I, II, IV und V vollständig geschwunden, während Complement III noch vorhanden ist, wenn es auch um das Vierfache in seiner Wirksamkeit abgenommen hat.

Ferner sind wir auch durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erhitzen des Ziegenserums auf $49-50^{\circ}$ zu einer Trennung der Complemente

1) Die resultierende Salzconcentration ist übrigens so gering, dass sie an sich die Lösungsfähigkeit in keiner Weise vermindert.

Tabelle 2.

Zerstörung des Ziegenserums durch Soda.

	Lösungsfähigkeit des Ziegenserums *			
	a) nach Sodaeinwirkung		b) normal	
Fall I	0,5	0	0,1	complet
Fall II	1,0	0	0,6	complet
Fall III	0,12	complet	0,03	complet
Fall IV	0,5	0	0,04	complet
Fall V	0,3	0	0,04	complet

gelangt. Bei dieser Temperatur wird die Lösungsfähigkeit des normalen Ziegenserums gegenüber Kaninchen- und Meerschweinchenblut ganz oder bis auf Spuren vernichtet. Dagegen bleiben die 3 Completirungen für die künstlich erzeugten Immunkörper mehr oder weniger erhalten, wie es folgende Tabelle 3 zeigt.

Tabelle 3.

1/2stündiges Erwärmen des Ziegenserums auf 50°.

	Lösungsfähigkeit des Ziegenserums				Von der ursprünglichen Leistungskraft ist erhalten
	a) erwärmt		b) normal		
Fall I	1,0	Spur	0,1	complet	} fast
Fall II	1,0	Spur	0,25	complet	
Fall III	0,08	complet	0,01	complet	1/8
Fall IV	0,035	complet	0,035	complet	1
Fall V	0,75	complet	0,02	complet	1/37

Es zeigt dieser Versuch, dass in diesem Fall Complement IV am widerstandsfähigsten ist, im Gegensatz zu dem Verhalten bei der Einwirkung von Papain oder Soda, wobei Complement III sich am resistantesten erwiesen hatte. Wenn wir die Tabelle genauer betrachten, so sehen wir ausserdem einen solch beträchtlichen Unterschied der Abschwächung

des Complements V von derjenigen des Complements III, dass sich schon aus der Combination der drei bisherigen Versuchsanordnungen ohne weiteres der sichere Nachweis ergibt, dass die Completirungen III bis V vollständig unabhängig von einander verlaufen und durch drei verschiedene Complementarye vermittelt werden.

Aber gegenüber dieser Beweisführung könnte man den Einwand machen, dass es sich schliesslich doch nur um einheitliches Complement handeln könne und die mitgetheilten Versuchsergebnisse nicht unbedingt für eine Vielheit der Complementarye sprächen. Man könnte ja annehmen, dass die Anschauung, die wir über die Vielheit der Complementarye geäussert haben, nur in einer bestimmten Hinsicht zutreffend ist. So wäre es wohl möglich, dass die Complementarye nur eine haptophore Gruppe, aber eine Mehrheit von zymotoxischen Gruppen enthielten, von denen eine im speciellen Fall die Schädigung bedinge. Man könnte sich dann auch leicht vorstellen, dass die verschiedenen zymotoxischen Gruppen sich gegenüber chemischen oder thermischen Einflüssen different verhielten, indem etwa durch Papain die eine derselben, durch Alkali eine andere etc. geschädigt würden. Um diese Möglichkeit in der einen oder anderen Richtung zu entscheiden, erschien es am zweckmässigsten, Absorptionsversuche anzustellen, da im Falle eines einheitlichen Complements mit verschiedenen zymotoxischen Gruppen die Absorptionsversuche in einheitlicher Richtung verlaufen mussten, während im anderen Falle Differenzen, wie wir sie schon bei der Erhitzung etc. beobachtet hatten, zu erwarten waren.

Bei der grossen Bedeutung der Absorption haben wir diesen Versuchen einen besonderen Werth zugelegt. Unsere ersten Versuche begründeten sich darauf, dass die Complementarye, wie so viele

andere Körper der Chemie, durch Flächenanziehung an körnigen Substanzen verschiedener Art anhaften würden. Knochenkohle, Hautpulver, Lycopodium und Kieselguhr, die wir zu diesem Zwecke benutzten, erwiesen sich aber zur Absorption der Complemente überhaupt mehr oder weniger ungeeignet. Ein stärkeres Absorptionsvermögen zeigten dagegen in Bestätigung der Angaben v. Dungern's¹⁾ organisirte Materialien. Staphylokokkenaufschwemmungen waren im Stande, bei genügenden Quantitäten die Complemente ziemlich energisch herauszuschaffen²⁾. Ebenso stellt Hefepulver schon in kleinen Mengen ein ausgezeichnetes Mittel dar, um ein Serum seiner Complementeigenschaften zu berauben. Aber eine Trennung der Complemente wurde durch diese Versuche nicht erreicht.

Wir nehmen an, dass in diesen Fällen die Fixation der Complemente auf physikalischer Absorption, nicht auf eigentlicher chemischer Bindung beruht. Maassgebend für diese Anschauung waren die positiven Ergebnisse, die wir erhielten, als wir zur Absorption Blutkörperchen verwandten, die mit geeigneten Amboceptoren versetzt und so im Sinne unserer Anschauungen geeignet waren, Complemente chemisch zu binden. Schüttelt man Blutkörperchen, die mit einem normalen oder künstlich erzeugten Immunkörper gesättigt (sensibilisirt) sind, mit einer für den Einzelfall auszuprobirenden Menge completirenden Serums, so kann man sich sehr leicht davon überzeugen, dass entsprechend den Bordet'schen Versuchsergebnissen bei Eintritt der Hämolyse die vorhandenen Complementeigenschaften des normalen Serums

1) S. S. 56 ff.

2) Zu demselben Ergebniss gelangte auch Wilde (Berl. klin. Wochenschrift 1901. No. 34) bei Absorptionsversuchen mit Milzbrand-, Cholera- und Typhusbakterien; daraus aber einen Schluss auf die „Einheit des Alexins“ ziehen, wie Wilde es thut, ist nach unseren Erörterungen nicht zulässig.

in den meisten Fällen vollkommen verschwunden sind. Gerade diese Erscheinung hat ja Bordet zu seiner unitarischen Auffassung geführt. Dagegen gelingt es durch geeignete Versuchsbedingungen, sich auch bei dieser Absorption von der Verschiedenheit der Complemente zu überzeugen, indem man durch eine möglichste Abkürzung der Zeit es zu bewirken sucht, dass nur diejenigen Complemente, welche die grösste Avidität zur entsprechenden complementophilen Gruppe haben, zur Absorption gelangen. Natürlich sind derartige Versuche schwierig und bedürfen mannigfacher Variationen. Aber es gelingt schliesslich doch, zu einer geeigneten Anordnung zu gelangen. Ein interessanter Fall, den wir in dieser Richtung beobachtet haben, betrifft die Combination: „Kaninchenblut - Ziegenserum“ (Fall II). Bei genügend schnellem Digeriren (höchstens 2 - 3 Minuten, ev. unter gelindem Erwärmen) wies der Abguss eine erhebliche Einbusse an Complement für Fall IV oder V, oder auch für beide auf, ohne in den übrigen Complementfunctionen geschädigt zu sein. Wir konnten dieses Verhalten wiederholt constatiren und führen folgendes Beispiel an:

10 ccm Ziegenserum werden mit 8 ccm Kaninchenblut ganz kurz geschüttelt und schnell centrifugirt. Die Lösungsfähigkeit des Abgusses und des normalen Ziegenserums zeigt die folgende

Tabelle 4.

Kurze Absorption des Ziegenserums durch Kaninchenblut.

	Lösungsfähigkeit des Ziegenserums	
	a) nach der Absorption	b) normal
Fall I	0,25 complet	0,25 complet
Fall II	0,5 complet	0,5 complet
Fall III	0,04 complet	0,04 complet
Fall IV	0,35 complet	0,08 complet
Fall V	0,2 complet	0,03 complet

Tabelle 4, in der die Zahlen I—V den auch in den vorigen Tabellen verwandten Blutkörperchen - Amboceptor - Combinationen entsprechen.

Die Complemente I, II, III sind vollständig erhalten geblieben, IV und V haben um das 4-, resp. 7fache abgenommen, ein weiterer Beweis für ihre Verschiedenheit. Es ist hier von besonderem Interesse, dass das eigentlich activirende Princip (Complement II), das wir „dominantes Complement“ nennen wollen, bei der kurzen Einwirkung überhaupt nicht an die Zelle herangetreten war, während andere Complemente, die für den Lösungsvorgang belanglos waren, schon einer deutlichen Absorption unterlegen sind.

In die Reihe der Absorptionen gehören auch den Fall I betreffende Versuche, die wir mit Meerschweinchenblutstromata angestellt haben, welche durch Erhitzen des Blutes auf 55° nach der von H. Sachs¹⁾ beschriebenen Methode dargestellt waren. In diesen Stromata sind die Receptoren zur Bindung der im normalen Ziegen Serum vorhandenen Amboceptoren erhalten und reactionsfähig.

Diese Versuche ergaben die Absorption der Complemente für die beiden normalen Hämolysine (Fall I und II), während die übrigen drei Complemente im Wesentlichen erhalten blieben²⁾. Ein derartiges Versuchsergebniss ist in folgender Tabelle wiedergegeben:

1) S. S. 242.

2) Man muss übrigens die günstigen Versuchsbedingungen auch hierbei erst ausprobiren. Um nämlich das Meerschweinchenbluthaemolysin (Amboceptor + Complement) des normalen Ziegenblutserums vollständig zu binden, muss man mit einem grossen Ueberschuss Meerschweinchenblutstromata absorbiren. Es geschieht dann leicht, dass auch einige andere Complemente ausser den zu den beiden normalen Haemolysinen gehörigen eine gewisse, oft auch

20 ccm Ziegenserum werden mit den Stromata aus 53 ccm Meerschweinchenblut vorbehandelt; nach der Absorption wird centrifugirt und die Complementeigenschaften des Abgusses mit denjenigen des normalen Ziegenserums verglichen (s. Tabelle 5).

Tabelle 5.

Absorption des Ziegenserums durch Meerschweinchenblutstromata.

	Lösungsfähigkeit	
	a) des Abgusses	b) des normalen Ziegenserums
Fall I	1,0 Spürchen	0,15 complet
Fall II	1,0 Spürchen	0,25 complet
Fall III	0,1 complet	0,1 complet
Fall IV	0,15 complet	0,04 complet
Fall V	0,15 complet	0,15 complet

Es waren also nach der Absorption die Complemente der normalen Hämolytine fast total verschwunden, während die Complemente III und V in ihrer vollen Stärke erhalten waren. Eine Mittelstellung nimmt Complement IV ein, dessen theilweise Absorption auch in diesem Versuche nicht vermieden werden konnte. Es stellt dieses Verhalten des Complements IV eine schöne Bestätigung unseres bereits oben erbrachten Nachweises seiner isolirten Stellung dar.

Ganz analoge Resultate erhält man auch, wenn man anstatt mit Meerschweinchenstromata mit rothen Blutkörperchen Reihenversuche anstellt und die nach Auflösung der rothen Blutkörper-

stärkere Einbusse erleiden. Besonders begegnete uns dieses Verhalten in einigen Versuchen, in denen, um die vollständige Bindung der Complemente für die normalen Haemolytine zu erleichtern, die Meerschweinchenblutstromata mit einer grossen Menge inactivirten normalen Ziegenserums sensibilisirt worden waren. Es treten dann offenbar einige in relativ geringerer Zahl vorhandene Partialamboceptoren des Ziegenserums in Action, die auch zu den anderen Complementen Affinitäten besitzen.

chen erhaltene rothe Flüssigkeit direkt als Complement für andere Combinationen benutzt. In derartigen Versuchen konnten wir nachweisen, dass die so gewonnene Blutlösung die Complemente I und II verloren hatte und nur noch die Complemente für die Fälle III bis V enthielt. Diese Versuchsanordnung liefert also eine Bestätigung der auch mit den Stromata gelungenen Trennung der Complemente der normalen Hämolysine I und II von den übrigen.

Bordet hat übrigens selbst einen solchen Fall beschrieben, der die Combination Kaninchenblut-Meerschweinchenserum betraf. Dieser Versuch war natürlich mit seiner unitarischen Anschauung unvereinbar, und so versuchte er dieses unbequeme Resultat dadurch in seinem Sinne zu erklären, dass er für die normalen Hämolysine besondere Vertheilungsgesetze annahm¹⁾ und auch den Zerstörungsproducten der zuerst verwandten rothen Blutkörperchen eine die weitere Auflösung derselben hindernde Wirkung eventuell zuschreiben zu müssen glaubte. Demgegenüber möchten wir betonen, dass in unserem Fall das Resultat auch durch den Stromataversuch bestätigt ist, der dadurch, dass die Stromata sammt dem gebundenen Complement durch Centrifugiren wieder entfernt werden, die Bordet'schen Annahmen vollkommen auszuschliessen erlaubt.

1) Für diesen Einwand fehlt uns übrigens jedes Verständniss. Nach unserer Auffassung entfalten normale und künstlich erzeugte Haemolysine ihre Wirkung nach dem nämlichen Mechanismus; und wenn ein Serum durch eine Blutart seines normalen Haemolysins für dieselbe vollständig beraubt wird, aber noch im Stande ist, andere Blutarten und auch dasselbe, durch den künstlich erzeugten Immunkörper sensibilirte, Blut aufzulösen, so ist dieses Verhalten u. E. eben ein schlagender Beweis für die Vielheit der Complemente. Denn mit dem Ersatz der normalen Amboceptoren durch die Amboceptorenschaar eines Immunserums treten neue complementophile Gruppen und damit neue Partialcomplemente in Action.

Unsere Absorptionsversuche erbringen also den Nachweis, dass zwischen den beiden Möglichkeiten, nämlich der Annahme eines Complements mit mehreren verschiedenen zymotoxischen Gruppen oder derjenigen einer Mehrzahl differenter Complementary nur im Sinne der letzteren Hypothese entschieden werden kann. Was die Zahl der auf Grund unserer Versuche anzunehmenden Complementary im normalen Ziegen Serum anbetrifft, so ergibt sich dieselbe am besten aus folgender kleinen Tabelle 6.

Tabelle 6.
Completirungsfähigkeit des Ziegen Serums nach:

für	a. Verdaunung durch Papain	b. Einwir- kung von Soda	c. Erhitzen auf 50°	d. Absorption durch Ka- ninchen- blut	e. Absorption durch Meer- schweinchen- blut	f. Absorption durch Meer- schweinchen- blutstromata
Fall I	0	0	0	+	0	0
Fall II	0	0	0	+	0	0
Fall III	+	+	$\frac{1}{8}$	+	+	+
Fall IV	0	0	+	$\frac{1}{4}$	+	$\frac{1}{4}$
Fall V	0	0	$\frac{1}{37}$	$\frac{1}{7}$	+	+

Wir ersehen aus dieser Uebersicht, dass die beiden Complementary I und II (normale Hämolytine) durch diese Versuche nicht von einander geschieden werden können, dass aber die drei andern Complementary sich sowohl unter einander, als auch von denen der ersten Gruppe in ihrem Verhalten voll und ganz unterscheiden. Es ist dadurch also bei den 5 verschiedenen Combinationen mit Sicherheit die Existenz von mindestens 4 verschiedenen Complementary nachgewiesen. Dass aber auch die beiden normalen hämolytischen Functionen des Ziegen Serums durch zwei verschiedene Complementary vermittelt werden, geht schon aus einem früheren Versuch von Ehrlich und

Morgenroth¹⁾ hervor. Diese Autoren hatten gefunden, und E. Neisser und Döring²⁾ haben diesen Befund bei Menschenserum bestätigt, dass bei der Filtration eines normalen Ziegenserums durch ein Pukallfilter das Filtrat genau dieselbe Menge Complement für Meerschweinchenblut enthielt, während das Complement für Kaninchenblut nahezu vollkommen fehlte.

Es ergibt sich also als nothwendige Consequenz unserer Erfahrungen über das Ziegenserum die Feststellung der Thatsache, dass bei den fünf untersuchten Completirungen fünf verschiedene Complemente des Ziegenserums in Action treten³⁾.

Auch bei einigen anderen Thierarten haben wir die Complementeigenschaften des Serums untersucht und sind ebenfalls zu Resultaten gelangt, die vollkommen gegen die einheitliche Auffassung der Complemente sprechen. Diese Versuche betreffen zunächst das Kaninchen Serum. Wir knüpften hier an die von Schütze und Scheller⁴⁾ unter Wassermann's Leitung festgestellte Thatsache an, dass das Kaninchen Serum nach intravenöser Injection von Ziegenblut seine Fähigkeit vollständig verliert, Ziegenblut aufzulösen. Es war nun die Frage, ob das Kaninchen-

1) S. S. 86.

2) E. Neisser und Döring, Berliner klin. Wochenschr. 1901. No. 22.

3) Soeben erfahren wir durch die Liebenswürdigkeit von Herrn Privatdocent Dr. Wendelstadt in Bonn, dass auch er auf einem interessanten Wege zum Nachweis mehrerer Complemente im Ziegenserum gelangt ist. Er immunisirte eine Ziege mit mehreren Blutarten und konnte die für die entstehenden Immunkörper passenden Complemente des Ziegenserums durch Eingriffe thermischer und chemischer Art trennen. Die Arbeit wird demnächst im Centralblatt für Bacteriologie erscheinen.

4) Schütze und Scheller, Experimentelle Beiträge zur Kenntniss der im normalen Serum vorkommenden globuliciden Substanzen. Zeitschrift für Hygiene. Bd. 36. 1901.

serum nur dieser einen Complementfunction beraubt war, oder ob es auch seine übrigen Complementeigenschaften eingebüsst hatte. Wir prüften daher auch die Fähigkeit des Kaninchenserums, den vom Kaninchen durch Immunisirung mit Ochsenblut gewonnenen Immunkörper zu activiren, vor und nach der Ziegenblutinjection.

Unsere zahlreichen Versuche ergaben im Wesentlichen, dass das Complement für Ziegenblut nach der Injection verschwunden, dasjenige für den Ochsenblut sensibilisirenden Immunkörper aber vollständig erhalten war. Folgendes Versuchsbeispiel möge hier angeführt sein:

Kaninchen, 1900 g, erhält 22 ccm Ziegenblut intravenös injicirt. Die Veränderung der Lösungsfähigkeit des Ziegenserums durch die Injection ergibt sich aus folgender Tabelle 7.

Tabelle 7.

Blutart	Lösungsfähigkeit des Kaninchenserums	
	a vor der Injection	b nach der Injection
Ziegenblut — inactives normales Kaninchenserum	0,35 : complet	1,0 : keine Lösung
Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Kaninchen	0,05 : complet	0,25 : complet

Zu entsprechenden Resultaten gelangt man bei Absorption des Kaninchenserums durch Ziegenblut in vitro, so dass wir durch diesen Versuch bereits berechtigt sind, zwei verschiedene Complemente im Kaninchenserum anzunehmen.

In einem der mit Ziegenblutinjection angestellten Versuche wurde auch die Hämolyse des Schweinebluts durch Kaninchenserum mitgeprüft, und es ergab sich, dass das Complement des normalen Hämolysins für Schweineblut ebenso wie dasjenige für

sensibilisiertes Ochsenblut erhalten war. Auch durch intravenöse Injection von Schweineblut gelang es nicht, diese beiden Complemente des Kaninchenserums zu trennen, da in diesem Falle umgekehrt beide absorbiert wurden, dagegen dasjenige für Ziegenblut im Serum zurückblieb. Wir müssen uns daher vorläufig begnügen, für die Existenz zweier differenter Complemente im Kaninchenserum den sicheren Nachweis erbracht zu haben, der durch das umgekehrte Verhalten der beiden Complemente bei der Absorption mit Ziegen- und Schweineblut um so mehr an Beweiskraft gewinnt.

Die Verschiedenheit der beiden Complemente äussert sich auch in der verschiedenen Angreifbarkeit durch das Papain. Während die Completirungsfähigkeit des Kaninchenserums gegenüber dem künstlich erzeugten Immunkörper für Ochsenblut unter dem Einfluss der Papainverdauung eine erhebliche Einbusse erleidet, wird das Complement des normalen Hämolytins für Ziegenblut kaum angegriffen, so dass auch dieser Versuch eine schöne Bestätigung unserer Feststellung mindestens zweier Complemente im Kaninchenserum darstellt.

Einige mehr cursorische Versuche haben wir schliesslich noch mit Hunde- und Meerschweinchenserum angestellt, in der Absicht, durch vorsichtiges Erhitzen dieser Sera zu einer Trennung der Complemente zu gelangen. Beim Hundeserum erwies sich $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf $49,5^{\circ}$, beim Meerschweinchenserum Erwärmen auf 49° geeignet, um aus den Differenzen der Abschwächung der einzelnen Complementfunctionen auch hier die Pluralität der Complemente zu erkennen. Wir lassen die diesbezüglichen Tabellen 8 und 9 folgen.

Tabelle 8.
 $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen des Hundeserums auf $49,5^{\circ}$.

Blutkörperchen-Amboceptor-combination	Lösungsfähigkeit des Hundeserums		Von der Lösungskraft ist erhalten
	a) erwärmt	b) normal	
I. Kaninchenblut — inactives Hundeserum	0,5 0	0,25 complet	0
II. Meerschweinchenblut — inactives Hundeserum	0,5 0	0,1 complet	0
III. Hammelblut — inactives Hundeserum	0,5 0	0,08 complet	0
IV. Menschenblut — inactives Serum von mit Menschenblut vorbehandelten Ziegen	0,5 mässig	0,15 complet	weniger als $\frac{1}{3}$
V. Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Ziegen	0,35 complet	0,06 complet	$\frac{1}{6}$
VI. Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Kaninchen	0,5 stark	0,045 complet	weniger als $\frac{1}{11}$

Tabelle 9.

$\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen des Meerschweinchenserums auf 49° .

Blutkörperchen-Amboceptor-combination	Lösungsfähigkeit des Meerschweinchenserums		Von der Lösungskraft ist erhalten
	a) auf 49° erwärmt	b) normal	
I. Kaninchenblut — inactives Meerschweinchenserum	1,0 0	0,5 complet	0
II. Ochsenblut — inactives Meerschweinchenserum	0,5 Spur	0,5 complet	fast 0
III. Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Ziegen	0,008 complet	0,008 complet	1
IV. Ochsenblut — inactives Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Kaninchen	0,025 complet	0,025 complet	1
V. Hammelblut — inactives Serum von mit Hammelblut vorbehandelten Ziegen	0,025 complet	0,006 complet	$\frac{1}{4,2}$
VI. Hundebblut — inactives Serum von mit Hundebblut vorbehandelten Ziegen	0,5 complet	0,25 complet	$\frac{1}{2}$

Wenn wir alle unsere Beobachtungen resumiren, zeigen sie, wie die unitarische Auffassung in der Complementfrage in ein Gewirr von unlöslichen Widersprüchen führt und daher unbedingt aufgegeben werden muss. Dagegen stimmen alle Erfahrungen mit dem Vorhandensein einer Reihe verschiedener Complemente in demselben Serum aufs Beste überein und erscheinen bei nüchterner Betrachtung überhaupt nur als die nothwendige Consequenz einer derartigen Mannigfaltigkeit, für die wir durch unsere Untersuchungen aufs Neue den sicheren Nachweis erbracht haben. Es ist uns ganz besonders erfreulich, dass nun auch im Institut Pasteur von führender Seite die Buchner-Bordet'sche Annahme von der Einheitlichkeit des Alexins aufgegeben worden und Metschnikoff¹⁾ zu der Annahme wenigstens zweier verschiedener Complemente in demselben Serum gelangt ist. Metschnikoff fand, dass die an Macrophagen reichen Exsudate hämolytisch wirksam waren, dagegen keine bactericiden Functionen auszuüben vermochten. Umgekehrt übten die im wesentlichen Mikrophagen enthaltenden Exsudate eine bedeutende bactericide Kraft aus, erwiesen sich dagegen unfähig, selbst sensibilisirte rothe Blutkörperchen aufzulösen. Metschnikoff schliesst daraus, dass von den beiden Zellenarten zwei verschiedene Complemente gebildet werden, die Mikrocytase, welche die bactericiden Wirkungen veranlasst, und die Makrocytase, welche die Trägerin der die thierischen Zellen zerstörenden Functionen darstellt. Auch Metschnikoff betont dabei, dass durch den Nachweis der Dualität der Complemente die Richtigkeit der Bordet'schen Versuche nicht erschüttert wird; er sagt zur Erklärung der Bordet'schen Resultate:

1) Metschnikoff, l'Immunité dans les maladies infectieuses. S. 206. Paris 1901.

„Il n'y a qu' à admettre que les éléments figurés, une fois qu'ils sont imprégnés de fixateurs spécifiques, deviennent capables d'absorber non seulement la cytase qui les digère, mais aussi une autre qui, sans les dissoudre, se fixe simplement sur eux.“

Demgegenüber möchten wir nochmals betonen, dass auch wir die Richtigkeit der Bordet'schen Versuche nicht bestritten, sondern eben nur die Deutung im Sinne der unitarischen Auffassung beanstandet haben. Der alte Streit zwischen den beiden Auffassungen dürfte nunmehr beendet und in unserem Sinne endgiltig entschieden sein.

XIX.

Ueber den Mechanismus der Amboceptoren- wirkung.¹⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich** und Dr. **H. Sachs**.

I. Ueber Complementoidverstopfung des Amboceptors.

Die Complemente, welche die Activirung der Amboceptoren des Blutserums vermitteln, sind bekanntlich nach den Feststellungen von Ehrlich und Morgenroth ebenso wie die Toxine durch zwei Gruppen im Molecül charakterisirt, die haptophore, welche sich mit der complementophilen Gruppe des Amboceptors verbindet, und die zymotoxische, welche die Trägerin der specifischen Complementfunction darstellt. In bester Uebereinstimmung damit konnten Ehrlich und Morgenroth²⁾ durch die Erzeugung von Anticomplementen mittels durch Erwärmen inactivirter Sera den Nachweis erbringen, dass die Complemente unter gewissen Bedingungen ebenso wie die Toxine in unwirksame Modificationen übergehen, die durch die Fähigkeit der Antikörpererzeugung das

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 21.

2) S. S. 123.

Intactsein ihrer haptophoren Gruppen verrathen und daher in Analogie mit den Toxoiden als Complementoide zu bezeichnen sind. So leicht man nun die Gegenwart der Complementoide durch den Thierversuch erkennen konnte, so wenig gelang es, ihre Reactionsfähigkeit im hämolytischen Reagensglasversuch zu demonstrieren, da eine Beeinträchtigung der Complementwirkung, wie man sie bei den, ja ein Gemisch von Amboceptor und Complementoid darstellenden, inactivirten Seris erwarten sollte, selbst bei stärkerer Anhäufung von Complementoiden nach den bisherigen Erfahrungen nicht stattfindet. Ehrlich und Morgenroth haben daher angenommen, dass die haptophore Gruppe des Complements bei der Umwandlung in Complementoid eine Verminderung ihrer Affinität erfährt, eine Annahme, die auch von Myers¹⁾ für die Toxoide des Cobragiftes gemacht worden ist.

Dass eine solche Herabsetzung der Affinität bei allen Complementen eintreten müsste, ist natürlich absolut nicht nothwendig, bei der grossen Verbreitung und Mannigfaltigkeit der unter dem Begriff „Complement“ zusammengefassten Substanzen sogar a priori wenig wahrscheinlich. So haben wir erwartet, im Laufe unserer Untersuchungen geeignete Combinationen aufzufinden, in denen die Affinitätsherabsetzung bei der Complementoidbildung nicht oder nur in geringem Maasse stattfindet, und ein solcher Fall ist uns in der That jüngst begegnet.

Normales Hundeserum löst, wie bekannt, Meerschweinchenblut ziemlich energisch auf. Inactivirt man das Hundeserum, so lässt sich diese hämolytische Fähigkeit durch actives Meerschweincheneserum leicht wiederherstellen, nur muss die Inactivirung bei geeigneter Temperatur (50—51°) erfolgen, da sich bei höheren

1) Myers, Cobra poison etc. The Lancet. 1898.

Temperaturen der Amboceptor des Hundeserums, wie Sachs¹⁾ gezeigt hat, als thermolabil erweist, Buchner war aus diesem Grunde die Activirbarkeit des Hundeamboceptors entgangen, indem bei der von ihm gewählten Inactivirungstemperatur von 60° die Completirung durch Meerschweinchenserum in der That nicht mehr möglich ist. Bei einer fortgesetzten Analyse dieses interessanten Falles machten wir nun die merkwürdige Beobachtung, dass die Sedimente von Meerschweinchenblutkörperchen, die mit entsprechenden Mengen inactiven Hundeserums eine Stunde lang im Brütschrank vorbehandelt und dann abcentrifugirt waren, sich wider alle Erwartung durch Meerschweinchenserum nicht mehr activiren liessen, während bei gleichzeitigem Mischen aller drei Bestandtheile prompte Hämolyse eintrat (s. Tabelle 1).

Tabelle 1.

Inactivirtes Hundeserum ccm	Lösung des Meerschweinchenbluts ¹⁾	
	A. Blut + inactiv. Hundeserum 1 Stunde bei 37°, dann centrifugirt und 0,5 ccm Meerschweinchenserum zu den Sedimenten	B. Blut + inact. Hundeserum + 0,5 ccm Meerschweinchenserum, gleichzeitig gemischt
1. 1,0	} 0	complet
2. 0,5		"
3. 0,35		"
4. 0,25		"
5. 0,15		fast complet
6. 0		0

1) Die in unseren Versuchen zur Verwendung kommende Blutmenge ist stets 1 ccm einer 5 pCt. Blutaufschwemmung in 0,85 pCt. Kochsalzlösung.

1) S. S. 262 ff.

Unser erster Gedanke war der, dass der Amboceptor trotz des eine Stunde währenden, relativ langen Contacts mit den Blutkörperchen vielleicht doch nicht gebunden worden war. Ein solches Verhalten wäre zwar exceptionell, aber immerhin denkbar und kommt auch, wie wir später sehen werden, wirklich vor. In diesem Falle konnten wir uns aber leicht von der Grundlosigkeit dieser Vermuthung überzeugen. Denn als wir die mit inactivem Hundeserum in der beschriebenen Weise digerirten Meerschweinchenblutkörperchen, ohne die Zwischenflüssigkeit zu entfernen, durch Meerschweinchenserum zu activiren versuchten, blieb die Hämolyse ebenfalls aus. Dass der Amboceptor nicht in der Zwischenflüssigkeit war, ersahen wir auch aus dem Verhalten des Abgusses, den wir durch Centrifugiren des vorbehandelten Blutes gewannen. Liessen wir denselben auf natives Meerschweinchenblut wirken, dem actives Meerschweinchenserum (Complement) zugefügt worden war, so war keine Auflösung zu erzielen. Mithin musste der Amboceptor an die Blutkörperchen gebunden sein.

Wieso hatte er aber durch die vorherige Bindung seine Activirbarkeit verloren. Nach Ausschluss anderer Erklärungsmöglichkeiten wurden wir dazu gedrängt, das beobachtete Phänomen als die Folge einer Verstopfung der complementophilen Amboceptorengruppen des Hundeserums durch die im inactiven Serum noch befindlichen Complementoide aufzufassen. Die Richtigkeit dieser Deutung hat sich uns aufs Beste bestätigt:

1. Durch die isolirte Bindung des Amboceptors bei 0°;
2. durch die nachherige Verstopfung des bei 0° gebundenen Amboceptors mittels freien Complementoids;
3. durch das Verhalten des durch Schütteln mit Hefe inactivirten Hundeserums;

4. durch den Bindungsversuch mit durch Erwärmen inaktivirtem Hundeserum bei erhöhter Salzconcentration.

1. Wiederholten wir den Bindungsversuch in der oben geschilderten Weise, nur mit der Modification, dass wir den Amboceptor nicht bei 37° , sondern bei 0° an die Blutzellen verankerten, so liessen sich die bei 0° vorbehandelten Meerschweinchenblutkörperchen durch Meerschweinchen Serum glatt activiren, wie es die folgende Tabelle 2 zeigt.

Tabelle 2.
Meerschweinchenblut.

Inactives Hundeserum cem		Lösung der Sedimente bei Zusatz von 0,4 cem Meerschweinchen Serum nach Vorbehandlung	
		A. bei 0°	B. bei 37°
1.	1,0	complet	}
2.	0,5	"	
3.	0,35	"	
4.	0,25	"	
5.	0,15	fast complet	
6.	0	0	

Nun wissen wir, dass bei 0° in der Regel nur der Amboceptor von den Blutkörperchen gebunden wird, das Complement aber im Wesentlichen unbeeinflusst bleibt. Es ist daher wohl selbstverständlich, dass in solchen Fällen, in denen die Complementoide ebenso wie die Complemente von den Amboceptoren gebunden werden, diese Bindung ebenfalls unterbleiben wird, wenn der Versuch in der Kälte bei 0° angestellt ist. Durch diese Erwägungen bestätigt sich also unsere Auffassung, dass die Nichtactivirbarkeit der bei 37° sensibilisirten Blutkörperchen durch eine Verstopfung der complementophilen Amboceptorengruppen des Hundeserums durch die Complementoide des eigenen Serums bedingt ist.

2. Es war jetzt noch zu zeigen, dass nach der bei 0° erfolgten Bindung das die spätere Activirbarkeit verhindernde Moment auch wirklich in der Zwischenflüssigkeit zurückgeblieben ist. Dieser Nachweis gelang leicht auf folgende Weise. Zwei Parallelreihen Meerschweinchenblut blieben mit inactivem, d. h. Amboceptor + Complementoid enthaltendem Hundeserum, 1½ Stunden bei 0° stehen, dann wurden die Röhren von Reihe A centrifugirt und die von der Zwischenflüssigkeit befreiten Sedimente in physiologischer Kochsalzlösung aufgeschwemmt, die Röhren der Reihe B blieben unverändert. Nun kamen alle Röhren auf eine Stunde in den Brütschrank, wurden dann sämmtlich centrifugirt und die Sedimente mit activem Meerschweinchenserum und Kochsalzlösung aufgeschwemmt. In den Röhren der Reihe A trat Lösung ein, die Blutkörperchen der Reihe B blieben ungelöst, wie es folgende Tabelle 3 zeigt:

Tabelle 3.

Inactives Hundeserum		Lösung des Meerschweinchenblutes bei Zusatz von 0,4 cem Meerschweinchenserum	
		Reihe A	Reihe B
	cem		
1.	1,0	complet	} Spürenchen 0
2.	0,5	"	
3.	0,35	stark	
4.	0,25	mässig	
5.	0,15	"	
6.	0	0	

In der Zwischenflüssigkeit der bei 0° sensibilisirten Blutkörperchen war also der die Verstopfung der Amboceptoren verursachende Körper enthalten; denn in der Reihe A, in welcher die Zwischenflüssigkeit abgossen war, liessen sich die Blutkörperchen trotz eines nachherigen Aufenthalts bei

37° activiren, in der Reihe B dagegen wurden die bei 0° frei geliebene Complementoide durch das nachherige Verweilen im Thermostaten noch gebunden und verhinderten so die Completirbarkeit durch actives Serum. Es kann sich nach alledem nur um eine Complementoidwirkung im Reagensglas handeln, und die Richtigkeit dieser Ansicht hat sich uns auch noch in anderer Weise bestätigt.

3. Bekanntlich stellt Hefe nach den Mittheilungen von v. Dungern¹⁾, Ehrlich und Sachs²⁾ ein ausgezeichnetes Mittel dar, um die Complemente eines Serums zu entfernen. Stellten wir uns nun inactives Hundeserum anstatt durch Erhitzen durch Vorbehandeln mit Hefe dar, oder liessen wir die Complementoide des durch Erhitzen inactivirten Serums durch Hefe absorbiren, so erwies sich das derart vorbehandelte Hundeserum zur Erzeugung des Verstopfungsphänomens ungeeignet. Die Hämolyse trat in gleicher Weise ein, wenn wir das activirende Meerschweinchen-serum sofort zusetzten oder die Blutkörperchen - Hundeserum-gemische erst eine Stunde lang im Brüttschrank stehen liessen (s. Tabelle 4, S. 310).

Die Complementoide waren durch die Hefe eben entfernt worden, und die isolirten Amboceptoren reagirten in normaler Weise.

4. Einen weiteren Beweis für die Richtigkeit unserer Auffassung fanden wir in dem Ausfall des Bindungsversuchs bei künstlich erhöhter molecularer Concentration der Zwischenflüssigkeit. Bekanntlich wird die hämolytische Wirkung der Sera durch eine höhere Salzcontraction gehemmt, resp. aufgehoben,

1) S. S. 56 ff.

2) S. S. 282 ff.

Tabelle 4.

Hundeserum ccm		Lösung des Meerschweinchenbluts bei Zusatz von 0,4 ccm Meerschweinchenserum nach einstündigem Stehen bei 37°. Hundeserum inactiv:		
		A. durch Schütteln mit Hefe ¹⁾	B. durch Erhitzen	
			a) mit Hefe ge- schüttelt ¹⁾	b) direct verwandt
1.	1,0	complet	complet	}
2.	0,5	"	"	
3.	0,35	"	"	
4.	0,25	fast complet	fast complet	
5.	0,15	stark	stark	
3.	0	0	0	0

1) 6 ccm Serum werden mit 0,2 g Hefe ausgeschüttelt.

und wie die Untersuchungen Markl's¹⁾ gezeigt haben und wir nach unseren früheren, noch nicht publicirten, umfangreichen Erfahrungen bestätigen können, wird dabei der Amboceptor von den rothen Blutkörperchen gebunden, während das Complement nicht angreifen kann²⁾. Unter diesen Verhältnissen musste es bei Richtigkeit der von uns entwickelten Auffassung natürlich auch möglich sein, die Complementoidverstopfung durch geeignete Salzcon-

1) Markl, Ueber Hemmung der Hämolyse durch Salze. Zeitschr. f. Hygiene. Bd. 39. 1902.

2) Diese Verhältnisse haben übrigens u. E. mit einer Beeinflussung der osmotischen Verhältnisse der Zellmembran, wie Markl es meint, nichts zu thun, vielmehr erscheint uns die Wirkung der Salze durch die Annahme einer durch die erhöhte Concentration bedingten Hemmung der chemischen Verbindung von Amboceptor und Complement in einfachster Weise erklärt. Dass die Salze in diesem Sinne antireactiv wirken, geht ja am besten aus der durch Knorr (Münchener med. Wochenschr. 1898, No. 11/12) ermittelten Thatsache hervor, dass Tetanusantitoxin und Toxin durch eine Zugabe von 10pCt. NaCl an dem Zusammentritt durchaus gehindert werden.

centrationen zu verhindern. Wir gingen also in der Weise vor, dass wir zwei Parallelreihen Meerschweinchenblut mit inactivem Hundeserum eine Stunde bei 37° stehen liessen, die eine aber mit einem Zusatz von Ammonsulfat, entsprechend einer Concentration von 1,3 pCt. Dieser Salzzusatz genügt, wie uns specielle Versuche zeigten, um die hämolytische Wirkung selbst grosser Mengen (1 cem) activen Hundeserums vollständig aufzuheben. Der Ausfall des Versuchs entsprach ganz unserer Erwartung. Die Sedimente der mit Ammonsulfatzusatz vorbehandelten Meerschweinchenblutkörperchen liessen sich durch Meerschweinchenserum completiren, in der anderen Versuchsreihe blieb jede Lösung aus, wie aus folgender Tabelle 5 hervorgeht.

Tabelle 5.

Inactives Hundeserum	Lösung der nach 1stündigem Aufenthalt bei 37° abcentrifugirten und mit 0,5 cem Meerschweinchenserum versetzten Meerschweinchenblut-Sedimente, vorbehandelt unter Zusatz von:	
	A. 0,15 cem 20 pCt. (NH ₄) ₂ So ₄	B. 0,15 cem 0,85 pCt. NaCl
1. 1,0	complet mässig wenig Spur	}
2. 0,5		
3. 0,35		
4. 0,25		

Durch die Analyse dieses Falles ist also zum ersten Male durch den Reagensglasversuch der Nachweis erbracht, dass Complementoide als unwirksame Modificationen der Complemente im inactiven Serum in der That bestehen. Freilich konnte ihre Existenz auch bisher nicht zweifelhaft erscheinen, da durch die Möglichkeit der Antikörpererzeugung der Beweis für das Erhaltensein der hapto-

phoren Complementgruppen im inactivirten Serum u. E. bereits geliefert war¹⁾.

Im Gegensatz zum sonstigen Verhalten müssen wir in dem beschriebenen Falle annehmen, dass die Affinität des Complements durch die Complementoidbildung keine sehr erhebliche Verminderung erfahren hat. Es spricht auch hierfür eine kleine Versuchsreihe, die wir angestellt haben, um durch Ermittlung der niedrigsten Temperatur, bei welcher die Verankerung des Complementoids noch erfolgt, ein ungefähres

1) Angesichts dieser neuen Bestätigung möchte ich aber dem Leser eine Darstellung der Complementoidtheorie in der Beleuchtung eines Gegners nicht vorenthalten (Protocoll der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien, Sitzung vom 13. December 1901, Wiener klin. Wochenschr. 1901, No. 51):

„Injicirt man dem Thiere statt actives, inactives Serum derselben fremden Species, so wird sein Serum ebenfalls anticomplementhaltig; Beweis, dass auch das Alexin — wie jedes andere Ding auf der Welt — eine haptophore und eine active Gruppe, diesmal zymotoxische genannt, enthält. Durch das Inactiviren wird die zymotoxische, nicht aber die haptophore Gruppe zerstört, daher Fortdauer der Assimilation des Complementoids und der Production des Anticomplements. Bis hierher geht's noch. Nun kommt aber eine bedenkliche Sache. Wenn das seiner zymotoxischen Gruppe beraubte Complement noch seine haptophore Gruppe besitzt, muss es ja noch seinen Amboceptor sättigen und binden. Wie kommt es dann, dass ein inactivirtes Antiserum durch Zusatz von wirksamem Complement (activem Normalserum) wieder lytisch wird, was ja nach Ehrlich (trotz Dr. Wechsberg) auf der Bildung von Lysin aus Amboceptor und Complement beruht. Wenn die haptophore Gruppe des Amboceptors bereits durch den Rest des alten Complementes, das „Complementoid“, gebunden ist, kann sie ja kein neues Complement mehr binden. Also kann beim Erhitzen (Inactiviren) des Serums auch die haptophore Gruppe des Complementes nicht unverändert geblieben sein; sie muss alle Affinität zum Amboceptor verloren haben. Nun frage ich Sie, meine Herren, was ist denn nach dem Erhitzen von dem Complement noch übrig geblieben? Die zymotoxische Gruppe ist zerstört, die haptophore Gruppe bis zur Unkenntlichkeit verändert. Nichts von ihm ist übrig geblieben, als der Wunsch Ehrlich's, dass noch etwas von ihm übrig geblieben sein möchte, weil es sonst mit der Theorie nicht klappt, und dieser Wunsch Ehrlich's ist es, der unter dem Namen Complementoid im inactiven Serum schwimmt.“

Criterion für seine relative Affinität zu erlangen. Aus der Activirbarkeit der bei verschiedenen Temperaturen mit inactivem Hundeserum vorbehandelten Meerschweinchenblutkörperchen ergab sich, dass schon bei 3° eine mässige Bindung der Complementoide stattfindet und das vollständige Verstopfungsphänomen bereits bei 8° zu erzielen ist, wie es folgender Versuch zeigt. (S. Tabelle 6.)

Tabelle 6.

Inactives Hundeserum ccm	Lösung des Meerschweinchenbluts bei Zusatz von 0,5 ccm Meerschweinchenserum nach Vorbehandlung bei:			
	A. 0°	B. 3°	C. 6°	D. 8°
1. 1,0	complet	mässig	} Spürchen	} 0
2. 0,75	fast complet	"		
3. 0,5	stark	"		
4. 0,35	mässig	wenig		

Indessen glauben wir doch, dass eine gewisse, wenn auch geringe Herabsetzung der Affinität bei der Complementoidbildung auch in diesem Falle stattfindet. Wenigstens spricht dafür die

Soweit Gruber! Ich unterdrücke hier jede persönliche Bemerkung, zu der der gewiss ungewöhnliche Ton der Auslassungen genügend Grund geben würde. Ich beschränke mich darauf, meine grosse Verwunderung darüber auszusprechen, dass in Gruber's Darstellung gerade der wichtigste und erklärende Punkt unberücksichtigt geblieben ist, dass nämlich, wie ich im Verein mit Morgenroth von Anfang an betont habe, die Complemente bei der Umwandlung in Complementoide in der Regel eine Herabsetzung ihrer Affinität erfahren müssen, da sich nur so der Mangel jeglicher störender Interferenz derselben im Reagensglasversuch erklärt. Wenn aber Gruber eine vollkommene Zerstörung der Complemente beim Inactiviren annimmt, wie erklärt er dann die ja jedem leicht gelingende Erzeugung von Anticomplement durch Einführung von erhitztem Serum in den Organismus? Ein im Serum schwimmender Wunsch kann doch unmöglich ausreichen, um Anticomplemente zu erzielen!

Ehrlich.

Thatsache, dass bei gleichzeitigem Zufügen von inactivem Hundeserum (i. e. Amboceptor + Complementoid) und activem Meerschweinchenserum Auflösung des Meerschweinchenbluts erfolgt. Es wird also unter diesen Verhältnissen, in denen dem Amboceptor Complement und Complementoid zur Auswahl stehen, das erstere bevorzugt. Wenn es aber bei der Vorbehandlung mit Complementoid gelingt, die complementophile Gruppe des Amboceptors für das später zugefügte Complement zu verstopfen, so werden wir dies in einfachster Weise dadurch zu erklären haben, dass nach erfolgter Verankerung des Complementoids ein Festerwerden der Bindung eintritt. Analoge Erscheinungen finden sich ja vielfach im Immunitätsgebiet. So hat Dönitz¹⁾ den Nachweis erbracht, dass die Festigkeit der Bindung des Diphtheriegiftes im thierischen Körper, anfangs eine lockere, sehr bald derart zunimmt, dass sie selbst durch ausserordentlich grosse Antitoxinmengen nicht mehr gesprengt werden kann, und in gleichem Sinne sprechen die Versuche Madsen's²⁾, den Blutzellen das einmal an sie gebundene Tetanolysin durch Antitoxin wieder zu entreissen.

Auch für die Technik des Amboceptorennachweises ist die Complementoidverstopfung von besonderer Bedeutung. Wenn man sich nämlich in zweifelhaften Fällen von der Existenz der Amboceptoren in der üblichen Weise durch Sensibilisirung von rothen Blutkörperchen und nachherige Completirung mit andersartigem Serum zu überzeugen sucht, so kann durch die sperrende Wirkung der Complementoide natürlich ein Fehlen der

1) Dönitz, Ueber die Grenzen der Wirksamkeit des Diphtherieheilsерums. Arch. internat. de Pharmacodynamie. Vol. V. 1899.

2) Madsen, Ueber Heilversuche im Reagensglas. Zeitschrift f. Hygiene. Bd. 32. 1899.

Amboceptoren vorgetäuscht werden. In diesem Sinne ist es von besonderem Interesse, dass ein so ausgezeichnete Forscher wie Buchner¹⁾, der sich gerade in dem von uns hier beschäftigenden Falle der erwähnten Methode zur Hämolysinanalyse bediente, beim Nachweis der Amboceptoren ausser an deren bereits erwähnter Thermolabilität²⁾ auch an der von ihm gewählten, für diesen speciellen Fall unbrauchbaren Versuchsanordnung scheitern musste.

II. Amboceptor oder Sensibilisator ?

Eine andersartige, für das Gelingen des Amboceptorennachweises bei schematischem Vorgehen gleich fatale Complication ist uns in einem anderen Falle begegnet, der auch für die Theorie der Hämolysinwirkung von ganz besonderem Interesse ist. Er betrifft die hämolytische Kraft des Ochsen血清s für Meerschweinchenblut. Inactivirt man Ochsen血清, so kann dieselbe durch Zufügen von activem Pferdeserum leicht wiederhergestellt werden. Versucht man indessen, Blutkörperchensedimente, die durch Centrifugiren des 1 Stunde bei 37° mit inactivem Ochsen血清 vorbehandelten Meerschweinchenbluts gewonnen sind, durch actives Pferdeserum zu completiren, so bleibt, ganz wie im vorigen Falle, die Hämolyse aus. Der principielle Unterschied in der

1) H. Buchner, Sind die Alexine einfache oder complexe Körper? Berliner klin. Wochenschr. 1891. No. 33.

2) Nach den mitgetheilten neuen Erfahrungen wäre es denkbar, dass die Thermolabilität der Amboceptoren dadurch vorgetäuscht wird, dass die ohnehin relativ aviden Complementoide durch die grössere Wärmezufuhr bereits fest an die Amboceptoren gekettet werden. Wie uns specielle Versuche gezeigt haben, findet aber ein solches Verhalten nicht statt, da das durch Schütteln mit Hefe inactivirte, also complementoidfreie, Hundeserum durch Erhitzen auf 60° seine Activirbarkeit ebenfalls einbüsst, nicht aber, wenn es nur auf 50 bis 51° erwärmt wird.

Ursache der Nichtactivirbarkeit tritt aber mit Evidenz hervor in dem Verhalten der abgegossenen Zwischenflüssigkeit. Unterlässt man nämlich das Abcentrifugiren und fügt den sensibilisirten Blutkörperchen, ohne die Zwischenflüssigkeit zu entfernen, actives Pferdeserum zu, so erfolgt die Auflösung, und in ganz entsprechender Weise verhalten sich, wenn man centrifugirt, die Abgüsse, indem sie, mit activem Pferdeserum gemischt, natives Meerschweinchenblut zur Auflösung bringen. In folgender Tabelle 7 ist ein vollständiger Versuch wiedergegeben.

Tabelle 7.

Inactives Ochsenserum		Lösung des Meerschweinchenbluts nach Zufügen von 0,5 cem Pferdeserums zu:				
		A den abcentrifugirten Sedi- menten nach 1 Stde. Stehen bei 37°	B den Abgüssen von A, auf natives Meer- schweinchen- blut gegossen	C den nichtcentrifugirten Blut-Ochsenserungemischen		
				a nach 1 stündl. Stehen bei 37°	b sofort	
cem						
1.	0,5	Spürchen	complet	complet	complet	
2.	0,35	}	"	"	"	
3.	0,25		"	"	"	
4.	0,15		0	stark	fast complet	fast complet
5.	0,1		mässig	stark	stark	stark
6.	0		0	0	0	0

Der Amboceptor ist also im Gegensatz zu dem Verhalten in dem ersten von uns mitgetheilten Falle im Abguss geblieben, also überhaupt nicht oder doch nur in sehr geringem Grade von den Blutkörperchen gebunden worden. Es ist daher selbstverständlich, dass auch unsere Versuche, die bei 0° mit inactivem Ochsenserum vorbehandelten und dann abcentrifugirten Meerschweinchenblutkörperchen mit Pferdeserum zu activiren, scheitern mussten. In ganz analoger Weise

verlief natürlich auch der Versuch, wenn das Ochsen Serum durch Ausschütteln mit Hefe complementoidfrei gemacht worden war.

Dieses sonderbare Verhalten, dass der Amboceptor allein gar nicht an die Zelle herantritt, sondern erst dann, wenn er mit dem Complement verbunden ist, seine Wirkung zu entfalten vermag, ist wiederum für die Methodik der Hämolyseanalysen von besonderer Bedeutung. Denn abgesehen davon, dass der Versuch, die abcentrifugirten, vermeintlich „sensibilisirten“, Blutzellen zu activiren, unter diesen Verhältnissen natürlich fehlschlagen muss, werden auch die ohnehin schon eng gezogenen Grenzen der zweiten zur Erkenntniss der complexen Constitution der Hämolyse geeigneten Methode, der Trennung in der Kälte, durch das Vorkommen einer derartigen Complication noch erheblich eingeschränkt. Denn die Kältetrennungsmethode beruht ja auf der Erfahrung, dass bei 0° gewöhnlich nur die Amboceptoren an die Blutzellen, nicht aber die Complemente an die Amboceptoren gebunden werden. Wenn aber, wie in dem beschriebenen Falle, die Bindung Amboceptor-Zelle erst von der erfolgten Verankerung Amboceptor-Complement abhängig ist, wie soll sich dann eine Trennung der beiden Componenten erreichen lassen, da ja die für Bindung des Amboceptors an die Zelle hier bestehende *Conditio sine qua non* einerseits bei niedriger Temperatur nicht erfüllt werden kann, andererseits an sich eine Trennung überhaupt ausschliesst! Kein Wunder daher, dass auch Gruber¹⁾ gerade in diesem Falle (Meerschweinchenblut — actives Ochsen Serum) die Kältetrennung nicht gelang!

1) Gruber, Zur Theorie der Antikörper. Münchener med. Wochenschr. 1901. No. 49. Siehe dazu auch H. Sachs, l. c.

Die von uns hier mitgetheilten beiden atypischen Fälle sind aber auch ganz besonders geeignet, den Mechanismus der Hämolyse in eindeutiger Weise zu beleuchten. Kann man schon in dem ersten Falle die Thatsache, dass die doch in üblicher Weise „sensibilisirten“ Blutkörperchen der Einwirkung des Complementes widerstehen, mit der Bordet'schen Auffassung kaum erklären, so fällt das im zweiten Falle mitgetheilte Verhalten aus dem Rahmen der Erklärungsmöglichkeit gänzlich heraus, wenn man sich mit Bordet den Vorgang der Hämolyse in der Weise vorstellt, dass die Amboceptoren (*substance sensibilisatrice* Bordet's) die Blutkörperchen sensibilisiren und sie so der Einwirkung der direct an sie angreifenden Complemente (Bordet's *Alexine*) zugänglich machen. Denn hier haben wir ja in sinnfälliger Weise gezeigt, dass eine Sensibilisirung überhaupt nicht stattfindet; der Amboceptor wird an sich gar nicht gebunden, sondern erst durch das Zufügen von Complement reactionsfähig gemacht. Wollten wir aber annehmen, dass das Complement in unserem Falle trotzdem direct an die Zelle angreift und dadurch erst die Bindung des Amboceptors ermöglicht, so würden wir zu einer Theorie gelangen, die von derjenigen Bordet's ebensoweit entfernt ist, wie die von Ehrlich und Morgenroth vertretene, die aber in ganz unerhörter Weise eine nur für diesen einen oder vielleicht wenige Fälle giltige Ausnahme darstellen würde. Zum Ueberfluss haben wir den entsprechenden Versuch trotzdem an gestellt und gefunden, dass das Complement als solches, wie nicht anders zu erwarten war, auch in diesem Falle von der Zelle überhaupt nicht gebunden wird.

Aber die Thatsachen erklären sich in einfachster Weise, wenn wir nach dem Vorgang von Ehrlich und Morgenroth den Amboceptor als ein mit zwei haptophoren Gruppen versehenes Bindeglied

auffassen, das die Wirksamkeit des Complements auf die Zelle durch deren beiderseitige Fesselung überträgt. Dass in diesem Falle die cytophile Gruppe des Amboceptors eine sehr geringe Verwandtschaft zum Zellreceptor hat, folgt ja eo ipso aus unseren Versuchen. Wir haben also nur anzunehmen, dass im Gegensatz zum gewöhnlichen Verhalten bei der beschriebenen Combination der Amboceptor, an sich unfähigt, sich mit der Zelle zu verbinden, durch die Verankerung des Complements eine Erhöhung seiner Affinität erfährt und dadurch erst reactionsfähig wird.

Auf die Bedeutung der Affinitätsschwankungen soll demnächst im Zusammenhang ausführlich eingegangen werden. Wir begnügen uns hier mit dem Hinweis, dass ohne die chemisch ja selbstverständliche Annahme, dass bestimmte haptophore Gruppen durch Aenderung des Gesamtmoleküls Erhöhung oder Verringerung ihrer chemischen Energie erfahren, ein Verständniss der Immunitätserscheinungen nicht möglich ist. Wir glauben, dass die hier mitgetheilten Beobachtungen ein neuer Beweis dafür sind, dass Amboceptor und Complement sich mit einander vereinigen. Principiell ist diese Frage durch die schönen Untersuchungen M. Neisser's und Wechsberg's¹⁾ über die Complementablenkung durch überschüssigen Amboceptor bereits entschieden und die Einwände, die gegen diese Versuche von Gruber²⁾ und Metschnikoff³⁾ erhoben worden sind, sind durch die neueren Untersuchungen Lipstein's⁴⁾ vollkommen widerlegt.

1) S. S. 182 ff.

2) Gruber, Protocoll der k. k. Gesellschaft der Aerzte in Wien. Wiener klin. Wochenschrift. 1901. No. 50.

3) Metschnikoff, l'Immunité dans les malad. infect. p. 313. Paris 1901.

4) S. S. 198 ff.

Der von uns zuletzt beschriebene Fall stellt gewissermaassen ein Experimentum crucis dar für die Richtigkeit der Anschauungen, die Ehrlich und Morgenroth über den Mechanismus der Hämolysinwirkung aufgestellt haben, und so glauben wir, dass die Bordet'sche Sensibilisirungstheorie unhaltbar geworden ist, und dass ebenso, wie dies in der Frage der Pluralität der Complemente geschehen ist, die Akten über diesen langen Kampf nunmehr geschlossen sind. —

Nachträglicher Zusatz.

Nach neueren Versuchen von Herrn Dr. Sachs werden Meerschweinchenblutkörperchen, welche nach Vorbehandlung mit inactivem Hundeserum infolge der Complementoidverstopfung durch Meerschweinchenserum nicht gelöst werden können, durch die Complemente des Hundeserums noch gelöst. Als Hundeserumcomplement dienten dabei die Abgüsse von Meerschweinchenblutkörperchen, die durch Vorbehandeln mit activem Hundeserum bei 0° letzterem die Amboceptoren nach Möglichkeit entzogen hatten. Aus diesen Versuchen ergibt sich also:

- 1. dass das Complement des Hundeserums bei der Complementoidbildung eine Herabsetzung seiner Affinität erfährt;*
 - 2. dass das im Meerschweinchenserum vorhandene Complement eine geringere Affinität besitzt, als das analog wirkende Complement des Hundeserums.*
-

XX.

Ueber Differenzirung von Complementen
durch ein Partialanticomplement.¹⁾

Von

H. T. Marshall, M. D.,
Fellow of the Rockefeller Institute
of medical Research.

und

Dr. J. Morgenroth,
Mitglied des Instituts.

Die Frage, ob in dem Serum einer und derselben Species eine Vielheit von Complementen oder nur ein einziges Complement enthalten sei, erscheint uns durch die Beobachtungen von Ehrlich und Morgenroth²⁾, ferner von Wassermann³⁾, Wechsberg⁴⁾, Wendelstadt⁵⁾ und durch die unlängst veröffentlichten abschliessenden Versuche, welche Ehrlich und Sachs⁶⁾ in dieser Richtung angestellt haben, principiell mit aller Sicherheit im Sinne der pluralistischen Auffassung entschieden. Wir wollen es trotzdem nicht unterlassen, in möglichster Kürze eine Versuchsreihe mitzutheilen, die für einen Einzelfall einen Beweis der Vielheit der

1) Abdruck aus Centralblatt für Bacteriol. I. Originale. Bd. XXXI. No. 12. 1902.

2) S. S. 16; 86; 135.

3) Wassermann, Zeitschr. f. Hyg. Bd. XXXVII. 1901.

4) Wechsberg, Sitzung d. k. k. Ges. d. Aerzte in Wien. Wien. klin. Wochenschr. 1901. No. 48.

5) Wendelstadt, Centralbl. f. Bact. etc. Abth. I. Bd. XXXI. No. 10.

6) S. S. 282 ff.

Complemente darstellt, nicht um lediglich die durchaus genügende Zahl der Argumente noch um ein weiteres zu vermehren, sondern um eine bis jetzt nicht angewandte Methode in die bereits vorhandene Beweiskette einzufügen.

Es sind Schwierigkeiten rein technischer Natur, die es bisher unmöglich machten, die rationellste und einfachste Differenzierungsmethode, nämlich mit Hilfe von Anticomplementen, für diese Frage in Anwendung zu bringen. Bekanntlich ist es ein leichtes, durch Immunisierung mit complement- oder complementoidhaltigem Serum stark wirkende Anticomplemente zu erhalten. Aber ganz entsprechend dieser Darstellungsweise enthält eben ein solches Serum in der Regel die Summe aller den ursprünglich eingeführten Complementen entsprechenden Anticomplemente¹⁾. Ein derartiges Serum eignet sich daher nicht für eine Trennung von Complementen, wenigstens nicht in den bis jetzt untersuchten Fällen, in denen ein Partialanticomplement, welches nur gegen ein einzelnes Complement gerichtet war, nicht beobachtet wurde.

Wir benutzen deshalb gern einen günstigen Zufall, der sich uns durch ein normales Anticomplement von den gewünschten Eigenschaften bot, zu dem Versuch, in einem und demselben Serum durch elective Anticomplementbindung die Verschiedenheit zweier Complemente²⁾ zu demonstrieren, die durch andere Mittel bisher nicht nachgewiesen wurde.

Eine Ascitesflüssigkeit von einem Fall von Lebercirrhose, die wir der Freundlichkeit des Herrn Direktor Dr. Cnyrim verdanken,

1) S. S. 96 ff.

2) Wir werden im Folgenden der Einfachheit halber stets nur von zwei Complementen sprechen, bemerken aber, dass hierunter wahrscheinlich zwei Gruppen von Complementen zu verstehen sind, welche sich aus einer Schaar vorläufig nicht weiter analysirbarer Einzelcomplemente zusammensetzen.

besass für einen bestimmten Fall sehr ausgeprägte antihämolytische Wirkung. Dass diese Wirkung auf der Anwesenheit eines Anticomplements und nicht eines Antikörpers beruhte, stellten wir zunächst durch einen Versuch fest, der ergab, dass die Ascitesflüssigkeit keinen nennenswerthen Einfluss auf die Verankerung der in Betracht kommenden Immunkörper an die rothen Blutkörperchen ausübte.

Das Serum, dessen Complemente untersucht wurden, war Meerschweinchenserum, das zwei durch Immunisirung erzeugte Amboceptoren activirte. Diese Amboceptoren waren enthalten in dem inactiven Serum eines mit Ochsenblut behandelten Kaninchens (A) und in dem inactiven Serum einer mit Hammelblut vorbehandelten Ziege (B). Dementsprechend wurde für Fall A Ochsenblut, für Fall B Hammelblut verwendet. Die inactive Ascitesflüssigkeit löst diese Blutarten auch nicht nach Zusatz von Meerschweinchenserum.

Es wurden nun zunächst Ochsenblutkörperchen mit dem specifischen Amboceptor gesättigt, indem je 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung mit 0,01 ccm des Immunkörpers A versetzt wurden, etwa dem Zehnfachen derjenigen Menge, welche bei reichlichem Complementzusatz (0,1 ccm Meerschweinchenserum) völlige Lösung herbeiführte. Nach einstündigem Verweilen im Brutschrank unter häufigem Umschütteln wurde centrifugirt, die Flüssigkeit abgossen und die mit Amboceptor beladenen Blutkörperchen wurden in Kochsalzlösung aufgeschwemmt. Ganz entsprechend wurden Hammelblutkörperchen mit dem inactiven Serum B behandelt, 0,2 ccm für 1,0 der 5 proc. Aufschwemmung. Auf Zusatz von Meerschweinchenserum zu diesen Blutkörperchen erfolgte im Brutschrank rasch Hämolyse und zwar waren zur vollständig klaren Lösung von 1 ccm der Aufschwemmung in beiden Fällen

0,008 ccm Meerschweinchenserum nöthig, während 0,0065 ccm keine vollständige Lösung, 0,002 nur mehr geringe Lösung herbeiführte. Für die Anschaulichkeit des Versuches war es besonders erwünscht, dass zufällig die completirenden Mengen in beiden Fällen identisch waren.

Nun wurden parallel für die beiden Fälle zwei Versuchsreihen angestellt, indem wechselnde Mengen des Meerschweinchenserums zuerst mit je 0,4 ccm der bei 56° inactivirten Ascitesflüssigkeit versetzt wurden und die Gemische eine halbe Stunde bei Zimmertemperatur stehen blieben, nach welcher Zeit die Bindung vollständig verlaufen war¹⁾. Dann wurden die mit den Amboceptoren beladenen Blutkörperchen zugefügt. Das Resultat der beiden Versuchsreihen giebt folgende Tabelle wieder.

Fall A (Ochsenblut + Amboceptor).

Meerschweinchenserum allein	Meerschweinchenserum + 0,4 Ascitesflüssigkeit
0,008 complete Lösung	0,1 fast complet
0,0065 Schleier	0,08 fast complet
0,005 stark	0,065 ziemliche Lösung
0,0035 ziemliche Lösung	0,05 mässig wenig
0,003 ziemliche Lösung	0,035 sehr wenig
0,0025 mässige Lösung	0,03 Spur
	0,025 Spur
	0,02 0

Fall B (Hammelblut + Amboceptor).

Meerschweinchenserum allein	Meerschweinchenserum + 0,4 Ascitesflüssigkeit
0,008 complete Lösung	0,008 complet
0,0065 fast complet	0,0065 fast complet
0,005 fast complet	0,005 fast complet
0,0035 stark	0,0035 stark.

Es schützt also in Fall A das Antikomplement vollkommen gegen das 2 $\frac{1}{2}$ fache der complet lösenden Menge des Complements, während die zur complete Lösung nöthige Serummenge um mehr

1) Die Vereinigung von Complementen und Anticomplementen ist analog dem Verhalten gewisser Toxine und Antitoxine eine Function der Zeit, und es musste dieser allgemeinen Erfahrung auch hier durch eine genügend lange Digestion der Mischung Rechnung getragen werden.

als das 12 fache steigt. In Fall B dagegen bleibt die vollkommen lösende Dosis des Meerschweinchenserums unverändert, und die Reihe verläuft, als ob ein Zusatz von Anticomplement nicht erfolgt wäre.

Es ergeben also diese öfter wiederholten Versuche, dass die Ascitesflüssigkeit ein Anticomplement enthält¹⁾, welches in dasjenige Complement eingreift, durch welches der Amboceptor A activirt wird, während für das Complement des Amboceptors B die Anticomplemente fehlen. Man ist hiernach berechtigt, in dem Meerschweinchenserum mindestens zwei Complemente mit verschiedenen haptophoren Gruppen zu differenziren.

Man darf hoffen, bei fortgesetzter Untersuchung normaler Körperflüssigkeiten noch zahlreiche günstige Fälle zu finden, welche Differenzirungen in der hier vorgezeichneten Art ermöglichen werden. Denn, so gross auch schon im normalen Serum die Complication der vorhandenen Haptine, wie Amboceptoren, Complemente, Complementoide, Antiamboceptoren und Anticomplemente ist, so liegen die Verhältnisse hier doch noch einfacher wie im Serum vorbehandelter Thiere, in dem noch eine unzählbare Reihe primärer, und, durch innere Regulationsvorgänge, secundärer Reactionsproducte hinzukommt.

1) Ueber die Natur der Anticomplemente haben sich Ehrlich und Morgenroth (Berl. klin. Wochenschr. 1901. No. 10) ausführlich ausgesprochen und sind zu der Annahme gelangt, dass dieselben dadurch entstünden, dass fremdartige Complemente an die complementophile Gruppe gewisser Zellreceptoren herantreten. Die Anticomplemente sind nach dieser Darlegung nichts anderes als abgestossene Amboceptoren, deren complementophilen Gruppen nur eine höhere Avidität zukommt, als dies gewöhnlich der Fall ist. Es ist daher verwunderlich, dass Gruber eine solche Auffassung, die als eine natürliche Consequenz der Receptoretheorie erkannt und ausgesprochen ist, 9 Monate später (Sitzg. der k. k. Ges. der Aerzte in Wien, Wien. klin. Wochenschr. 1901. No. 51) als einen ganz neuen Einwand gegen eben diese Theorie vorbringt.

XXI.

Ueber die complementophilen Gruppen der
Amboceptoren.¹⁾

Von
Professor Dr. **P. Ehrlich** und **H. T. Marshall M. D.**,
Fellow of the Rockefeller Institute for
medical Research.

Auf Grund der Arbeiten der letzten Jahre, besonders durch die unlängst erschienene abschliessende Mittheilung von Ehrlich und Sachs²⁾ ist der Nachweis als sicher erbracht anzusehen, dass im Gegensatz zu der unitarischen Auffassung Bordet's die Complemente des Serums vielfältig sind.

Diese Kenntniss bedeutet eine wichtige Vervollständigung unserer Anschauungen über den Mechanismus der Lysinwirkung und fügt sich einfach in die Principien der Amboceptorentheorie ein, die gegenüber der unhaltbaren Sensibilisirungstheorie Bordet's durch die neueren im Institut ausgeführten Versuche von M. Neisser und Wechsberg³⁾, Lipstein⁴⁾, Ehrlich und Sachs⁵⁾ noch mehr gefestigt worden ist.

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 25.

2) S. 282.

3) S. 181.

4) S. 198.

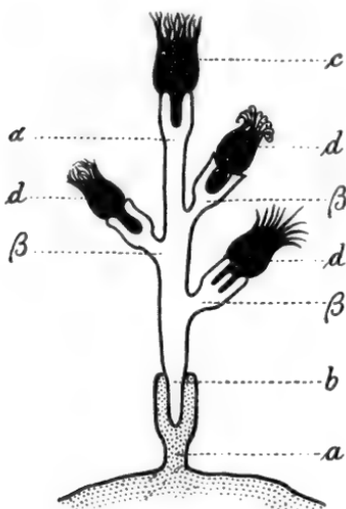
5) S. 303.

Wenn wir weiter in Betracht ziehen, dass, wie dies besonders aus Versuchen Bordet's¹⁾ hervorgeht, ein Amboceptor nach seiner Verankerung an zellige Elemente ein Serum so gut wie ganz seines Complementgehaltes berauben kann, so werden wir durch die Combination dieses Factums mit unserer Kenntniss der Vielheit der Complemente nothwendig zu einer Auffassung der Amboceptoren geführt, die schon früher als möglich hingestellt worden ist. Nach dieser Auffassung ist ein Amboceptor im Stande, gleichzeitig eine grössere Anzahl derartiger verschiedener Complemente zu binden. Es ist bereits auf ein solches Verhalten aufmerksam gemacht worden, indem Ehrlich und Morgenroth²⁾ ausführten: „Es ist endlich noch möglich, dass ein Immunkörper neben einer bestimmten cytophilen Gruppe zwei, drei oder mehr complementophile Gruppen enthält.“ Nach dieser neueren Anschauung ist also anzunehmen, dass ein Amboceptor Träger einer haptophoren Gruppe ist, die zu einem bestimmten Receptor der Zelle oder eines Nahrstoffs spezifische Verwandtschaft hat, und dass derselbe zugleich eine grössere Anzahl complementophiler Gruppen enthält. Es würde nach dieser Auffassung das Wort Amboceptor bedeuten, dass es zwei verschiedenartige Substanzen — Nahrstoff und Complement — sind, die durch denselben gefesselt und zu einander in nahe Beziehung gebracht werden. Diese Eigenschaften eines Amboceptors würden sich durch folgendes Schema (s. S. 328) anschaulich machen lassen.

Die weitere Frage, die zu beantworten ist, ist nun die, ob es denn für die spezifische Wirkung der Lysine nothwendig ist, dass alle in Betracht kommenden Comple-

1) Bordet, *Annal. de l'Institut. Pasteur.* Mai 1901.

2) S. S. 135 ff.



a) Receptor der Zelle. — b) Haptophore Gruppe des Amboceptors. — c) Dominantes Complement. — d) Nichtdominante Complemente, Complementophile Gruppen des Amboceptors: *a*) für das dominante Complement, — *β*) für die nichtdominanten Complemente.

mente in Action treten. Neuere Versuche sprechen dafür, dass dies nicht der Fall ist, sondern dass unter der Reihe der Complemente nur einzelne für die betreffende Wirkung im Einzelfalle nothwendig sind. Diese Complemente sind als „dominante Complemente“ zu bezeichnen, die übrigen als „nicht dominante Complemente“.

Aufklärend in dieser Richtung ist schon ein Fall, der von Ehrlich und Sachs beschrieben ist, und der hier nur kurz wiedergegeben werden soll¹⁾.

Es handelt sich hier um zwei Amboceptoren, nämlich den

1) Der Fall ist hier der grösseren Uebersicht halber etwas einfacher dargestellt, indem statt der im Versuch untersuchten drei Fälle nur zwei Typen herausgegriffen sind. Die Einzelheiten s. bei Ehrlich u. Sachs, S. 282.

normalen Amboceptor des Ziegenserums für Kaninchenblut und einen immunisatorisch bei Ziegen erzeugten Amboceptor, welcher vom Ochsenblut verankert wird. Der Kürze halber seien diese Amboceptoren mit A und B bezeichnet.

Diese beiden Amboceptoren werden selbstverständlich von Ziegenserum activirt, in welchem wir mindestens 2 Complemente, die als α und β bezeichnet werden, annehmen müssen. α ist das für den Immunkörper A. β das für den Immunkörper B dominante Complement. Lässt man auf eine der beiden Combinationen, z. B. auf die mit dem Immunkörper A beladenen Kaninchenblutkörperchen das Serum lange genug einwirken, so werden beide Complemente, also dominante und nicht dominante Complement, gebunden. Ganz anders ist aber der Erfolg, wenn man die Einwirkung des Complements möglichst kürzt.

Die Flüssigkeit, die man nach dem Abcentrifugiren der Blutkörperchen erhält, enthält dann noch das dominante Complement α , hat dagegen das nicht dominante Complement β zum grossen Theil verloren. Wir haben also das überraschende Resultat, dass der an Blutkörperchen verankerte Immunkörper A das nicht dominante Complement eher bindet, als sein eigenes dominante Complement.

Es müssen also in diesem Falle die das Complement bindenden complementophilen Gruppen des Amboceptors A eine höhere Verwandtschaft zu dem nicht dominanten Complement β haben, als zu dem dominanten Complement α .

Es ist demnach in diesem Falle die Bindung des nicht dominanten Complements unabhängig von der Bindung des dominanten Complements. Selbstverständlich hat aber ein solches Verhalten keine allgemeine Giltigkeit, und es hat nicht lange gedauert, bis es gelang, einen Fall aufzufinden, in welchem das Gegentheil der Fall ist, insofern, als hier die Besetzung mit dem nicht

dominanten Complement nur eintritt nach vorheriger Bindung des dominanten Complements.

Der Nachweis dieses Verhaltens gelang nur dadurch, dass sich in einer menschlichen Ascitesflüssigkeit ein Anticomplement fand, welches nur gegen einen Theil der Complemente eines Serums sich wirksam erwies. Das eigenthümliche Verhalten dieses Anticomplements ist in einer soeben erschienenen Mittheilung von Marshall und Morgenroth¹⁾ beschrieben worden und ist auch aus dem hier zu schildernden Versuch ohne Weiteres zu ersehen. Die Complemente, die hier in Frage kommen, sind im normalen Meerschweinchenserum enthalten. Dasselbe reactivirt zwei Immunkörper, von denen der eine, Immunkörper A, durch Behandlung von Kaninchen mit Ochsenblut, der andere, Immunkörper B, durch Immunisirung einer Ziege mit Hammelblut erhalten wurde. Die beiden Immunkörper wirkten selbstverständlich auf Ochsen- bezw. Hammelblutkörperchen.

Das Anticomplement ist nun in Fall A stark wirksam, in Fall B dagegen unwirksam. Es ist aus diesem Verhalten der Schluss zu ziehen, dass die in beiden Fällen in Betracht kommenden Complemente, die als α und β bezeichnet werden, verschieden sind.

Nun war die weitere Frage zu entscheiden, ob der Immunkörper A ausser seinem dominanten Complement noch andere Complemente aus dem Meerschweinchenserum bindet. Um dies festzustellen, wurde folgender Versuch angestellt. Es wurden zunächst Ochsenblutkörperchen und Hammelblutkörperchen mit den entsprechenden Amboceptoren A und B gesättigt und dann zu je einem cem der 5proc. Blutaufschwemmung wechselnde Mengen Meerschweinchenserum als Complement zugefügt. Im ersteren Falle

1) S. S. 321.

fürten 0,0075 cem des Meerschweinchenserums, im zweiten Fall 0,005 cem complete Lösung herbei.

Setzte man nun zu einer ganz in gleicher Weise angestellten Versuchsreihe mit Ochsenblut und Immunkörper A, nachdem die Reagensröhrchen $1\frac{1}{2}$ Stunden im Brutschrank bei 37° verweilt hatten und die Hämolyse im Wesentlichen vollendet war, von neuem dieselbe Menge mit Immunkörper beladener Ochsenblutkörperchen (0,05 vom Serum befreites und auf das ursprüngliche Volumen gebrachtes Ochsenblut) zu, so zeigte die nach weiteren 2 Stunden im Brutschrank eingetretene und nach Sedimentiren im Eisschrank beobachtete Hämolyse den Rest des noch nach der ersten Hämolyse für den ersten Fall disponiblen Complements α an. Wurde zu einer gleichartigen zur selben Zeit angesetzten Versuchsreihe an Stelle der mit Amboceptor beladenen Ochsenblutkörperchen analog vorbehandelte Hammelblutkörperchen zugesetzt, so war auch für diesen Fall nach Vergleichung mit der ursprünglich vorgenommenen Complementbestimmung der Rest des noch vorhandenen Complements β quantitativ anzugeben.

Es findet nun auch hier für beide Fälle ein ganz erheblicher Complementverlust statt, indem für Fall A erst 0,075, für Fall B 0,025 des complementhaltigen Meerschweinchenserums complete Lösung herbeiführt, sodass also etwa $\frac{1}{10}$ resp. $\frac{1}{5}$ des ursprünglich vorhandenen Complements noch erhalten sind. Es zeigt sich demnach, dass mit der Bindung des für Fall A dominanten Complements α auch eine Bindung des dominanten Complements β für Fall B einhergeht, das für A nicht dominant ist. Es galt nun weiter festzustellen, ob in Fall A die Absorption des nicht dominanten Complements β abhängig ist von der Bindung des dominanten Complements α oder nicht. Durch die eigenartige Beschaffenheit des Anticomplements ist es nun möglich, die Bindung

des Complements α für Fall A zu verhindern, während die Bindung des Complements β für Fall B nicht beeinträchtigt wird. Die zur complete Lösung nöthige Complementmenge steigt nach Zusatz von 0,4 des Anticomplementserums von 0,0075 auf 0,2, also auf das 26fache, während für Fall B eine Veränderung nicht eintritt und 0,005 des Meerschweinchenserums nach wie vor zur complete Lösung führt.

Wenn also die Bindung des Complements β durch mit Amboceptor A beladene Ochsenblutkörperchen von der Bindung des als Dominante zu betrachtenden Complements α abhängig ist, so muss man diese Bindung verhindern können, wenn man die anticomplementhaltige Flüssigkeit zusetzt. Der Versuch wird in folgender Weise angestellt.

Es werden zunächst je 0,4 ccm des Anticomplementserums mit verschiedenen Mengen Meerschweinchenserum versetzt. Nach halbstündigem Verweilen bei Zimmertemperatur werden die mit Amboceptor beladenen Ochsenblutkörperchen zugesetzt und dann nach 1 $\frac{1}{2}$ stündigem Aufenthalt im Brutschrank die nicht gelösten Blutkörperchen abcentrifugirt, die klare Flüssigkeit wird mit vorbehandelten Hammelblutkörperchen versetzt. Es zeigt sich nun, dass in diesem Falle eine Verminderung des Complements β für B nicht eingetreten ist, indem in demjenigen Reagensröhrchen, welches 0,005 Meerschweinchenserum enthält, complete Lösung eintritt. In der folgenden kleinen Tabelle (s. S. 333) sind die Versuchsergebnisse übersichtlich zusammengestellt.

Es ist also durch diesen Versuch nachgewiesen, dass in diesem Falle eine Bindung des nicht dominanten Complements β erst erfolgt, wenn die entsprechende complementophile Gruppe des Immunkörpers A das dominante Complement α gefesselt hat. Wir werden wohl nicht irren,

Complet lösende Mengen des Meerschweinchenserums.

	I. Absolute Bestimmung des Complements	II. Nach Complementbindung durch Amboceptor + Blutkörperchen (Fall A)	III. Nach Complementbindung durch 0,4 ccm Anticomplement	IV. Complementverbrauch durch Amboceptor + Blutkörperchen (Fall A) nach Bindung der Dominante durch 0,4 Anticomplement
Fall A	0,0075	0,075	0,2	—
Fall B	0,005	0,025	0,005	0,005

wenn wir annehmen, dass in diesem Fall durch Besetzung der complementophilen Gruppe für α eine Aviditätssteigerung der complementophilen Gruppe für β eintritt. Analogien zu einem solchen Verhalten sind ja reichlich genug in der Lehre von den Hämolytinen zu finden. So ist es ganz gewöhnlich, dass erst durch Verankerung der haptophoren Gruppe eines Amboceptors an die Zelle, die complementophile Gruppe desselben genügende Avidität gewinnt, um das Complement zu fesseln.

Es ist eine solche Einrichtung, dass ein einzelner Amboceptor eine Reihe verschiedener Complemente, die ja mit Hülfe ihrer zymotoxischen Gruppe offenbar ganz verschiedenartige Wirkungen auszuüben vermögen, verankern kann, gewiss nicht unzweckmässig, wenn wir bedenken, dass dadurch die Verarbeitung sehr complexer Nährstoffmoleküle — worin ja die physiologische Function des Amboceptorenmechanismus zu erblicken ist — sicher erleichtert wird. Noch zweckmässiger erscheint aber eine solche Einrichtung, wenn wir bedenken, dass die haptophore (cytophile) Gruppe eines Amboceptors nicht auf ein Nährstoffmolekül als ganzes, sondern nur auf eine Partialgruppe desselben eingestellt ist. So besteht die Möglichkeit, dass ein bestimmter Amboceptor ganz verschiedene Nährstoffe, die eben in dieser einen Partialgruppe übereinstimmen,

an sich fesseln kann. Unter dieser Voraussetzung wäre die Anwesenheit eines einzigen Complements, welches nur für die eine oder die andere Möglichkeit in Aktion träte, dysteleologisch, während durch die Vielheit der Complementary die höchste Wirksamkeit den verschiedensten Nährstoffmolekülen gegenüber verbürgt wird. Beispiele dafür, dass auch bei den extracellulären und intracellulären Verdauungsvorgängen verschiedene Fermente mit und nach einander in Aktion treten, haben ja die Untersuchungen der letzten Zeit in reicher Fülle gebracht. So sind z. B. in der Leberzelle, wie dies Hofmeister¹⁾ ausführt, nach unserer bisherigen Kenntniss allein schon zehn verschiedene Fermente vorhanden: „eine Maltase, eine Glykase, ein proteolytisches, ein Nucleine spaltendes Ferment, eine Aldehydase, eine Lakkase, ein Ferment, das fest gebundenen Stickstoff der Amidosäuren in Ammoniak überführt, ein Fibrinferment und, mit einiger Wahrscheinlichkeit eine Lipase und ein labähnliches Ferment.“ Auch in einem so einfach gebauten Organismus, wie der Hefezelle, sind nach Delbrück²⁾ mindestens fünf Endofermente nachweisbar.

Man ist, wenn man will, wohl berechtigt, einen Amboceptor, dessen verschiedene complementophile Gruppen mit differenten Complementary besetzt sind, als eine Art Polyenzym aufzufassen. Verwandte Anschauungen sind für die Fermente des Verdauungstractus von Nencki³⁾ aufgestellt worden. Wenn auch seine Auffassung, dass das Pepsin ein einheitliches Ferment mit verschiedenen wirksamen Gruppen (Pepsingruppe, Labgruppe, plasteinbildende

1) Hofmeister, Die chemische Organisation der Zelle. Vortrag. Braunschweig 1901.

2) Delbrück, Jahrbuch des Vereins der Spiritusfabrikanten. II. Bd. 1902.

3) Nencki und Sieber, Zeitschr. f. physiol. Chemie. 1901.

Gruppe) darstelle, wohl nicht zutreffend ist, so halten wir doch seine Conception derartiger Polyenzyme für eine an und für sich durchaus berechnete und glauben, dass die von uns hier nachgewiesenen Eigenschaften des Amboceptors für die Richtigkeit des principiellen Standpunktes eines so hervorragenden Chemikers und tiefen Denkers sprechen.

XXII.

Ueber die Completirbarkeit der Amboceptoren.¹⁾

Von

Dr. **J. Morgenroth,**

und

Dr. **H. Sachs,**

Mitglied des Instituts.

Assistent des Instituts.

I. Ueber ein vermeintliches Gesetz, betreffend die Completirbarkeit der normalen und immunisatorisch erzeugten Amboceptoren.

In der Completirbarkeit der normalen und immunisatorisch erzeugten Amboceptoren des Blutserums glaubt Gruber²⁾ einen durchgreifenden Unterschied zwischen beiden gefunden zu haben. Gruber sagt: „Niemals scheint der Amboceptor³⁾ der Normalsera die Erythrocyten einer anderen Species für ihr eigenes Serum empfindlich zu machen“ „und ich glaube voraussagen zu können, dass die specifischen Amboceptoren die Erythrocyten regelmässig in ihrem eigenen Serum löslich machen. Dies wäre also ein durchgreifender Unterschied zwischen beiden.“

Es ist zunächst ein Missverständniss, wenn Gruber meint,

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 27.

2) Gruber, Münchener med. Wochenschrift. 1901. No. 49.

3) Von Gruber „Präparator“ genannt.

dass Ehrlich die Identität der Amboceptoren der Normalsera und der Amboceptoren des Immunserums jemals behauptet habe. Es ist im Gegentheil grade in den Arbeiten aus dem hiesigen Institut¹⁾ betont worden, dass die Immunsera dank der Mannigfaltigkeit der bei der Immunisirung entstehenden Reactionsproducte eine grosse Schar verschiedenartiger Partialamboceptoren enthalten, deren cytophile und complementophile Gruppen vielfach variiren können. Dagegen besitzt das Normalserum nur wenige Amboceptorentypen, die mit einzelnen Amboceptoren des Immunserums übereinstimmen können.

Es kann also, wenn überhaupt, so nur von einer partiellen Identität der normalen und künstlich erzeugten Amboceptoren die Rede sein, und eines besonderen Beweises für ihre Verschiedenheit zur Widerlegung der gegentheiligen Ansicht hätte es von Seiten Gruber's nicht bedurft. Was aber Gruber als Beweis anführt, ist unrichtig und widerspricht der experimentellen Erfahrung. Sehen wir uns Gruber's Beweismaterial etwas genauer an.

Zur Stütze des ersten Theils seiner Behauptung, dass „der Amboceptor der Normalsera niemals die Erythrocyten einer anderen Species für ihr eigenes Serum empfindlich zu machen scheine“, führt er folgende acht Combinationen an. (Siehe Tabelle 1, S. 338.)

Es ist Gruber ganz entgangen, dass er in den ersten drei der hier angeführten Fälle wenige Zeilen vorher die Existenz von Amboceptoren überhaupt in Abrede gestellt hatte. Er hätte sie daher natürlich nicht als Beweis für die Nichtactivirbarkeit von Amboceptoren verwenden dürfen, da ja eben bei diesen Hämolysinen nach seinen eigenen Versuchen keine Amboceptoren vorhanden sein

1) Siehe insbesondere S. 135 ff.

Tabelle 1.

No.	Blutart und Complement	Amboceptor
1	Kaninchen	Rind
2	Meerschweinchen	Rind
3	Kaninchen	Hund
4	Meerschweinchen	Hund
5	Meerschweinchen	Hammel
6	Meerschweinchen	Kaninchen
7	Meerschweinchen	Huhn
8	Kaninchen	Hammel

sollten¹⁾. Die drei nächsten Combinationen Gruber's (4—6) führen nun, wie wir aus eigenen Versuchen wissen, in der Regel zur Auflösung des Blutes, und so bleiben von den 8 Fällen nur zwei (7 und 8) übrig, die wir im Sinne Gruber's als Beweismaterial verwenden dürfen²⁾. Diesen zwei Fällen steht ein einziger von Gruber angeführter Fall gegenüber, der zur Stütze der zweiten Behauptung beigebracht wird, „dass die specifischen Amboceptoren die Erythrocyten in ihrem eigenen Serum löslich machen.“ Dass dieses Verhalten ein regelmässiges ist, glaubt Gruber voraussagen zu können.

1) Später sind freilich auch in diesen Fällen Amboceptoren nachgewiesen worden (cf. H. Sachs, S. 262).

2) Von diesen zwei Fällen betrifft der eine die Combination: Meerschweinchenblut-Hühnerserum. Aus den früheren Erörterungen (S. 135 ff.) von Ehrlich und Morgenroth über Completirbarkeit hätte Gruber ersehen können, dass bei so fernstehenden Thierspecies, wie Huhn und Meerschweinchen, die Completirungswahrscheinlichkeit keine so grosse ist, wie innerhalb der Säugethierreihe. Wenn also Gruber so weitstehende Thierspecies zum Beweise heranzieht, so hätte er nothwendigerweise auch bei der Complementirung der Immunsera mit fernstehenden Arten arbeiten müssen. Wir zweifeln nicht, dass man durch Immunisirung fernstehender Thierarten (Vögel) mit Meerschweinchenblut Amboceptoren erzeugen kann, die sich durch Meerschweinchenblut nicht oder nicht regelmässig completiren lassen.

Gruber hat in diesem Falle richtig prophezeit. Demjenigen freilich, der sich mit der Vielheit der Amboceptoren im Immunsorum vertraut gemacht hat, wird es selbstverständlich erscheinen, dass die mit specifischen Amboceptoren beladenen Erythrocyten, wie in den meisten Serumarten, so auch in ihrem eigenen Serum, in den meisten Fällen geeignete Complemente vorfinden, die sie zur Auflösung bringen. In der That scheinen nach unseren Erfahrungen die Amboceptoren der Immunsora die Blutkörperchen in der Regel für ihr eigenes Serum empfindlich zu machen. Aber der durchgreifende Unterschied vom Normalserum, den Gruber darin erblickt, besteht keineswegs.

In der folgenden Tabelle haben wir diejenigen Fälle zusammengestellt, in denen die Combination „Blutkörperchen a — inactives Normalserum (Amboceptor), b — Complement a“ unseres Wissens, z. Th. entsprechend den Angaben der Autoren¹⁾ zur Hämolyse führt, im Gegensatz zu dem von Gruber supponirten Verhalten. (Siehe Tabelle 2.)

Tabelle 2.

No.	Blutart und Complement	Amboceptor
1	Meerschweinchen	Hund
2	Meerschweinchen	Kalb
3	Ziege	Kaninchen
4	Hammel	Kaninchen
5	Meerschweinchen	Hammel
6	Meerschweinchen	Pferd
7	Meerschweinchen	Rind
8	Kaninchen	Rind
9	Kaninchen	Mensch
10	Meerschweinchen	Kaninchen

1) Ehrlich und Morgenroth, S. 16; Neisser und Döring, Berl. klin. Wochenschr. 1901, No. 22; H. Buchner, Berl. klin. Wochenschr. 1901, No. 33; H. Sachs, S. 262.

Diese Uebersicht, die auf Vollständigkeit keinen Anspruch macht, zeigt, dass die Löslichkeit der mit normalen Amboceptoren beladenen Blutkörperchen im eigenen Serum etwas ganz Gewöhnliches ist, zumal wenn man bedenkt, dass die angeführten Combinationen nur eine beschränkte Reihe der üblichsten Versuchsthiere umfassen, die sich bei Heranziehung anderer Arten wohl leicht erweitern liesse.

Die Ausführungen Gruber's müssen daher umsomehr überraschen, als ein grosser Theil der von uns zusammengestellten Fälle schon früher in der Literatur beschrieben worden ist. Ist ja doch gerade die von Gruber bestrittene Activirbarkeit der normalen Amboceptoren durch die den zur Verwendung kommenden Blutkörperchen entsprechende Serumart in der kurz vorher erschienenen Arbeit Buchner's¹⁾ ausschliesslich als Reaction auf das Vorhandensein normaler Amboceptoren herangezogen worden.

Wir sind weit entfernt, bei dem Versagen des von Gruber als durchgreifendes Unterscheidungsmittel hingestellten Principis nunmehr etwa in willkürlicher Weise normale und specifische Amboceptoren zu identificiren. Wir selbst erachten, wie gesagt, deren Verschiedenheit bereits in dem oben besprochenen Sinne als erwiesen und möchten hier nur nochmals betonen, dass trotz aller individuellen Mannigfaltigkeit, sämtliche Amboceptoren principiell in eine gemeinsame Klasse gleichartig reagirender Substanzen gehören.

Auch in einer anderen Hinsicht erscheinen uns diese Betrachtungen von einem gewissen Interesse. Baumgarten²⁾ schreibt die Hämolyse im fremdartigen Serum lediglich dem Einfluss der Amboceptoren, die er mit den Agglutininen identificirt,

1) Buchner, Berl. klin. Wochenschr. 1901. No. 33.

2) Baumgarten, Berliner klin. Wochenschr. 1901. No. 50.

zu, „welche zwar an und für sich unfähig sind, Hämolyse zu bewirken, aber doch die rothen Blutkörperchen in einen Zustand versetzen, dass sie das Hämoglobin schon bei relativ geringen Graden osmotischer Störung heraustreten lassen.“ Diese geringgradigen osmotischen Störungen sollen nach Baumgarten eben durch die fremdartigen Sera bedingt werden, deren osmotische Spannkraft durch Erhitzen (Inactiviren) verändert wird. Die Annahme der Complemente erscheint Baumgarten daher überflüssig. Demgegenüber erinnern wir an die von uns erörterten Beobachtungen zahlreicher Combinationen — schon Bordet hat übrigens solche für die immunisatorisch erzeugten Hämolysine beschrieben —, in denen die Blutkörperchen sich in ihrem eigenen Serum, also dem idealsten isotonischen Medium auflösen, wenn sie durch ein andersartiges inactives Serum (Amboceptor) vorbehandelt sind. Derartige Fälle zeigen ja in eindeutiger Weise, dass die Hämolyse durch Blutserum mit den Verhältnissen der Isotonie nichts zu thun hat, vielmehr auf einer Giftwirkung beruht, die durch das Zusammenwirken zweier Componenten — Amboceptor und Complement — vermittelt wird.

II. Ueber die Variabilität der Complemente.

Die Vielheit der in einem Serum enthaltenen Complemente ist als durch die verschiedenartigsten Versuchsanordnungen erwiesen anzusehen. Durch Eingriffe thermischer und chemischer Art¹⁾, durch Bindung an mit Amboceptoren beladene Blutkörperchen²⁾,

1) Ehrlich und Morgenroth, S. 16 ff. — Ehrlich und Sachs, S. 282 ff. — Wendelstadt, Centralblatt für Bacteriol. 1902. Bd. 31. No. 11.

2) Ehrlich und Sachs, l. c.

durch Filtration mittels poröser Filter¹⁾, durch die Wirkung eines Partialanticolements²⁾ ist in verschiedenen Fällen eine Trennung der Einzelcomplemente des Serums vorgenommen worden. Es bedarf aber nicht einmal in allen Fällen dieser Trennungsmethoden, sondern eine eingehende und andauernde Untersuchung des Gehaltes des genuinen Serums einer bestimmten Species kann Variationen desselben anschaulich machen, die ohne weiteres auf die Vielheit der Complemente schliessen lassen.

Von besonderem Interesse zeigte sich uns in dieser Richtung nach mehrjähriger Erfahrung das Pferdeserum, über dessen Complemente wir deshalb kurz berichten wollen.

Das Pferdeserum eignet sich besonders deshalb gut zu Completirungsversuchen, weil es in der Regel für sich nur sehr geringe hämolytische Wirkungen ausübt. Hammelblut, Ochsenblut, Gänseblut u. a. werden nach unserer Kenntniss von Pferdeserum überhaupt nicht gelöst, während in Bezug auf Meerschweinchen- und Kaninchenblut eine ausserordentlich starke Variabilität besteht, indem manche Pferdesera eine nicht unbedeutende hämolytische Wirkung auf eine dieser Blutarten oder auf beide ausüben, andere wieder völlig unwirksam sind. Nicht nur die Sera verschiedener Pferde verhalten sich in dieser Hinsicht ganz different, sondern es bot sich uns sogar die Gelegenheit, an dem Serum eines und desselben normalen Pferdes markante zeitliche Differenzen dieser Art zu beobachten, die besonders klar zeigen, wie sehr die hämolytischen Fähigkeiten des Serums eines Individuums wechseln können. Das Verhalten des stets frisch untersuchten Serums an

1) Ehrlich und Morgenroth, S. 86. — E. Neisser und Döring, Berliner klin. Wochenschrift. 1901. No. 22.

2) Marshall und Morgenroth, S. 321 ff.

verschiedenen Tagen ist aus der folgenden Zusammenstellung zu ersehen (Tabelle 3).

Tabelle 3.

Datum	Menge des Serums	Haemolyse für	
		Kaninchenblut (5 pCt. 1,0)	Meerschweinchenblut (5 pCt. 1,0)
19. VI.	2,0	sehr wenig	0
	1,5	Spur	0
	0,5	0	0
22. VI.	2,0	Spur	complet
	1,5	minimal	complet
	1,0	minimal	wenig
	0,5	0	wenig
15. VII.	2,0	complet	0
	0,6	complet	0
	0,3	stark	0

Es ist also das Serum eines Pferdes im Laufe von drei Tagen für Meerschweinchenblut stark hämolytisch geworden, ohne seine schwache hämolytische Eigenschaft für Kaninchenblut zu ändern, hat dagegen nach ungefähr drei Wochen geradezu eine Umkehrung seiner hämolytischen Fähigkeit erfahren, indem es nun Meerschweinchenblut überhaupt nicht mehr, dagegen Kaninchenblut, das früher nur sehr wenig beeinflusst wurde, sehr stark auflöst. Bemerkenswerth ist, dass wir in jedem Pferdeserum, dass wir in dieser Hinsicht untersuchten, einen meist reichlich vorhandenen Amboceptor für Meerschweinchenblut fanden, der sich durch eine besonders hochgradige Thermolabilität auszeichnet und stets durch halbstündiges Erwärmen auf 55° völlig zerstört wird. Ein Complement zu demselben fehlt in sehr vielen Fällen, und er kommt daher erst durch Zuführung reichlicher Mengen frischen Meer-

schweinchenserums, dass ein passendes Complement enthält, zur Erscheinung.

Die Ursache dieser wechselnden hämolytischen Fähigkeit des Pferdeserums, die im Gegensatz zu dem ausserordentlich constanten normalen Hämolysingehalt anderer Sera, z. B. des Ziegenserums und Hundeserums steht, ist vielleicht zum Theil in der ungewöhnlichen Labilität der hier in Betracht kommenden Complemente zu sehen. Wir hatten oft Gelegenheit, zu beobachten, dass ein Pferdeserum, das Meerschweinchenblut oder Kaninchenblut auflöste, durch 24stündige Aufbewahrung auf Eis diese Eigenschaft völlig oder zum grossen Theil verloren hatte, eine Erscheinung, der wir bei anderen Sera nie begegnet sind.

In ganz ähnlicher Weise variabel erweist sich nun auch das Pferdeserum, wenn man es rein als Complementquelle benutzt.

Wir haben das Pferdeserum in folgenden Fällen zur Complementirung sehr häufig verwendet:

Blut.	Amboceptor.
1. Meerschweinchen	Ziegenserum
2. Kaninchen	Hundeserum
3. Kaninchen	Rinderserum
4. Meerschweinchen	Ziegenserum
5. Meerschweinchen	Hundeserum
6. Meerschweinchen	Rinderserum
7. Hammel	Hundeserum
8. Hammel	Serum von mit Hammelblut behandelten Ziegen.

Von allen diesen Fällen erwies sich nur das Complement für Fall 6 und Fall 8 constant in reichlicher Menge vorhanden. In Bezug auf die übrigen sechs Complemente zeigte sich jedoch ein fundamentaler Unterschied zwischen den Versuchen, die wir in

früheren Jahren in Steglitz angestellt haben und den in den letzten zwei Jahren in Frankfurt ausgeführten. Während früher die sämtlichen Completirungen normaler Amboceptoren gelangen, erhielten wir in Frankfurt in der weit überwiegenden Mehrzahl der ausgeführten zahlreichen Versuche negative Resultate.

Es fehlten hier die zur Completirung fast aller normalen Amboceptoren nöthigen Complemente, während für einen bestimmten normalen Amboceptor (Meerschweinchenblut—Rinderserum) und die durch Immunisirung einer Ziege mit Hammelblut erhaltene Amboceptorenschaar Complemente vorhanden waren¹⁾.

Dieses Verhalten spricht deutlich genug für die Vielheit der Complemente eines Serums, und wir bezweifeln nicht, dass dasselbe bei weiteren Untersuchungen auch in Bezug auf die Partialcomplemente anderer Sera sich zeigen wird. Gerade bei der Completirung normaler Amboceptoren wird das gelegentliche Fehlen des einen oder des anderen Complementes am leichtesten sich herausstellen, da hier stets nur wenige Amboceptoren in Betracht kommen, während von den zahlreichen Amboceptoren, die bei der Immunisirung entstehen, vielfach wenigstens einige derselben passende dominante Complemente finden werden. Für die Versuchstechnik ergibt sich aber aus unseren Beobachtungen die Consequenz, aus negativen vereinzelt Completirungsversuchen nur mit

1) Das Pferdeserum nimmt in Bezug auf seine Complemente den meisten anderen im Laboratorium benutzten Sera gegenüber eine besondere Stellung ein. So gelang es uns z. B. nur ganz selten, den Amboceptor von mit Ochsenblut behandelten Kaninchen zu completiren, nie konnten wir in den untersuchten Pferdesera ein Complement für die Amboceptoren von mit Ochsenblut behandelten Ziegen und Gänsen beobachten. Dass bei solchen Erscheinungen auch gewisse örtliche Differenzen eine Rolle spielen können, geht aus unserer Beobachtung hervor, dass hier, im Gegensatz zu den Angaben eines so zuverlässigen Beobachters wie P. Müller in Graz, Kaninchenblut von Entenserum nicht nennenswerth gelöst wird.

der grössten Vorsicht Schlüsse zu ziehen. Aus der Unmöglichkeit, normale inactive Sera durch einige andere active Sera zu reactiviren, kann nicht auf das Fehlen eines Amboceptors geschlossen werden.

Für die Werthbestimmung bactericider Sera im Thierversuche erscheint uns die Beachtung derartiger Fälle von besonderer Wichtigkeit. Das völlige Fehlen oder eine erhebliche Verminderung von Complementen¹⁾, die für bestimmte bactericide Amboceptoren als Dominanten fungiren, kann zu einer Störung in der Regelmässigkeit der Versuchsreihen führen, indem auch in der Zone der zum Schutz genügenden Mengen des Immunserums vereinzelt Thiere der Infection erliegen. Solche Unregelmässigkeiten sind bei den üblichen Prüfungsreihen etwas ganz Gewöhnliches und treten bei der Werthbestimmung bactericider Sera häufig und sehr störend hervor.

Dass derartige individuelle Variationen der Complemente für gelegentliche Misserfolge bactericider Sera in der Praxis verantwortlich gemacht werden müssen, ist kaum zu bezweifeln, zumal, wenn man bedenkt, dass in krankhaften Zuständen gelegentlich eine starke Verminderung oder ein Verschwinden des Complementes (Ehrlich und Morgenroth, Metschnikoff, Wassermann, Schütze und Scheller) stattfinden kann.

1) Eine andere abnorme Erscheinung, die hier nicht selten eintritt, die störende Wirkung grosser Mengen des Immunserums, findet ihre Erklärung durch die von M. Neisser und Wechsberg constatirte eigenartige Ablenkung durch einen Amboceptorenüberschuss. (S. S. 182ff.)

XXIII.

Ueber die Erzeugung hämolytischer Amboceptoren durch Seruminjection.¹⁾

Ein Beitrag zur Kenntniss der Receptoren.

Von

Dr. J. Morgenroth,

Mitglied des Instituts.

Durch die Seitenkettentheorie der Immunität und besonders durch die aus ihr entspringenden Vorstellungen von den Receptoren sind unsere Anschauungen über die Cytotoxine von den ursprünglichen morphologischen Gesichtspunkten in hohem Maasse emancipirt und auf eine chemische Grundlage gestellt worden. Dies ist am klarsten aus einer Betrachtung der complexen Hämolytine des Serums zu erkennen, da diese bis jetzt von allen Cytotoxinen die eingehendste Analyse erfahren haben.

Bekanntlich entstehen, wenn man einem Thier Erythrocyten einer fremden Species injicirt hat, im Blutserum dieses Thieres neue Substanzen — die hämolytischen Amboceptoren (Immunkörper). Die Amboceptoren werden vor Allem von den rothen Blutkörperchen derjenigen Species, von der das Blut zur auslösen-

1) Abdruck aus der Münchener med. Wochenschr. 1902. No. 25.

den Injection stammt, gebunden und vermittelt durch diese Bindung die Wirkung des im frischen Serum enthaltenen Complements, die Hämolyse. Nach der Seitenkettentheorie liegen der Verankerung der Amboceptoren chemische Vorgänge zu Grunde, als deren Substrate bestimmte Gruppen des Protoplasmas der Blutkörperchen, die Receptoren, anzusehen sind. Wenn man es sich auf Grund der Theorie einmal klar gemacht hat, dass die spezifische Bindung eine streng chemische Reaction zwischen Receptor und Amboceptor resp. dessen haptophorer Gruppe ist, so erscheint die morphologische Gestaltung der Zelle, an welcher sich die Reaction abspielt, als etwas Secundäres und, abgesehen von practischen Gesichtspunkten, zunächst nur erheblich als Indicator der durch das Zusammenwirken der Amboceptoren und Complementary bewirkten deletären Vorgänge, wie sie in diesem Falle durch Abgabe des Hämoglobins, bei anderen Cytotoxinen durch Zerfall und Auflösung der Zelle, Stillstand der Geißel- und Wimperbewegung anschaulich werden. Die spezifische Verankerung der Amboceptoren ist demnach nicht von einer gröberen oder auch allerfeinsten morphologischen Structur abhängig, sondern sie kann überall da erfolgen, wo die spezifisch verankerten Receptoren vorhanden sind.

Es bedeuten diese Anschauungen für die Immunitätslehre eine neue und wirklich scharfe Definition der Specificität. Dieselbe wird ihres ursprünglichen, auf dem Boden der Botanik und Zoologie entstandenen systematischen Charakters entkleidet und muss fortan rein chemisch gefasst werden, als durchaus abhängig von den anschaulichen Vorstellungen über das Wesen der Receptoren der Zelle. Specificisch ist jedes Immunisirungsproduct in Bezug auf diejenigen Receptoren, durch die es ausgelöst worden ist, die Receptoren mögen sich vorfinden, wo

sie wollen¹⁾. Einem geeigneten Thiere injicirt, erzeugt der Receptor Antikörper, die wiederum, wenn sie mit dem Receptor unter passenden Bedingungen zusammentreffen, von ihm verankert werden. Diese Verankerung bleibt in unserem Sinne stets eine spezifische, mag der Receptor dem Protoplasma derjenigen Zellart eigenthümlich sein, durch die die Immunität ursprünglich ausgelöst worden ist, mag er einer anderen Zellgattung derselben Species angehören oder irgend einer Zellart einer fremden Species.

So wird das Princip der Specificität der immunisatorisch erzeugten Amboceptoren nicht durchbrochen, wie dies auch schon v. Dungern²⁾ unter Hinweis auf die Receptorengemeinschaft hervorhebt, wenn dieser Forscher durch Injection von Flimmerepithelzellen aus der Trachealschleimhaut des Rindes, von Epitheltrümmern, wie sie in der Ziegenmilch enthalten sind, oder Moxter³⁾ durch Injection von Spermatozoen hämolytische Amboceptoren erhalten. Es besitzen sogar verschiedene zoologische Species, wie Ziege, Schaf und Rind, in ihren Blutkörperchen eine Anzahl gemeinschaftlicher Receptoren⁴⁾.

Vom Standpunkt der Seitenkettentheorie aus, wie er oben dargelegt wurde, ist es beinahe selbstverständlich, dass diese Receptoren des Protoplasmas, welche die Bildung von Amboceptoren auslösen, unter normalen Verhältnissen auch in gelöstem Zustand in den Körperflüssigkeiten vorkommen, ein physiologisches Urbild derjenigen Vorgänge, welche uns im Gefolge der Immunisirung in höchster Steigerung entgegneten⁵⁾.

1) Siehe die Ausführungen Ehrlich's: Ueber den Receptorenapparat der rothen Blutkörperchen, in Schlussbetrachtungen, Bd. VIII der Spec. Pathol. und Therapie, herausgegeben von Nothnagel, Wien 1901.

2) v. Dungern, Münch. med. Wochenschr. 1899. No. 38.

3) Moxter, Deutsche med. Wochenschr. 1900. No. 1.

4) Ehrlich u. Morgenroth, S. 135.

5) Dass durch experimentelle Eingriffe, nämlich durch Injection von Amboceptoren bei empfänglichen Thieren reichliche Abstossung entsprechender Zellreceptoren, die sich als Antiimmunkörper manifestiren, erzielt werden kann, aben schon früher Ehrlich und Morgenroth gezeigt. (S. S. 35 u. 135.)

Die ausserordentliche Mannigfaltigkeit derartiger im Blutserum gelöster Substanzen ist von Ehrlich¹⁾ bereits gewürdigt worden: „Receptoren erster, zweiter und dritter Ordnung sind die Hauptwerkzeuge des inneren Stoffwechsels; sie werden fort und fort verbraucht und neugebildet und können so bei jeder zufällig übermässigen Production leicht in das Blut gelangen. Bei der grossen Zahl der Organe und dem mannigfaltigen Chemismus des Protoplasmas darf es daher nicht Wunder nehmen, wenn das Blut, gleichsam als Repräsentant aller Gewebe, von einer Unzahl der verschiedensten Receptoren erfüllt ist. Unter ihnen haben wir vorläufig die verschiedenen Arten von Lysinen, Agglutininen, Coagulinen, Complementen, Fermenten, Antitoxinen, Anticomplementen, Antifermenten unterscheiden gelernt.“

Derartige freie Receptoren müssten nun einer geeigneten fremden Thierspecies eingeführt, ihre Identität mit denen der Zellen dadurch zeigen, dass sie ebenso wie diese die Bildung von specifischen Immunkörpern, die mit den auf die gewöhnliche Weise erzeugten identisch sind, auslösen.

Vereinzelte Beobachtungen in dieser Richtung liegen auch vor, ohne dass aus denselben bisher die Consequenzen, wie sie sich aus der Seitenkettentheorie ergeben, gezogen worden wären. So hat v. Dungern²⁾ die Entstehung eines gegen Hühnererythrocyten gerichteten Hämolytins bei Meerschweinchen als Folge der Injection von Hühnerserum, Tschistovitsch³⁾ die Bildung von Hämolytin (neben Agglutininen) bei Injection von Kaninchen mit Pferdeserum beobachtet⁴⁾.

1) Ehrlich, Schlussbetrachtungen l. c.

2) v. Dungern, Münch. med. Wochenschr. 1899.

3) Tschistovitsch, Ann. Inst. Past. 1899.

4) Die Steigerung der hämolytischen Wirkung des Kaninchenserums für Hühnerblut nach Injection von Hühnerblutplasma, die Nolf (Ann. Inst. Past.

Ich habe nun schon vor längerer Zeit Versuche dieser Art angestellt, um im Ziegenserum das Vorhandensein freier Receptoren, die mit solchen der Ziegenerythrocyten identisch sind, nachzuweisen. Den Ausgang für die Versuche bot die Beobachtung, dass vereinzelte normale Ziegensera in geringem Maasse eine hemmende Wirkung gegen die Amboceptoren von mit Ochsenblut behandelten Kaninchen besaßen, deren Substrat von Ehrlich und Morgenroth durch eine analytische Untersuchung als Antiimmunkörper erkannt wurde¹⁾. Die Versuche jetzt zu publiciren, veranlasst vor allem ein nicht unwesentlicher Widerspruch, der zwischen gewissen Versuchsergebnissen, die vor einiger Zeit Schattenfroh²⁾ veröffentlicht hat, und den meinigen besteht. Schattenfroh fand nämlich, dass man durch Injection von Ziegenharn bei Kaninchen hämolytische Immunkörper für Ziegenblut erzeugen kann, es gelang ihm dagegen nicht, diese Immunkörper durch Injection des entsprechenden Serums zu erhalten. Von vornherein muss es merkwürdig erscheinen, dass Receptoren, die offenbar regelmässig und reichlich durch die Niere ausgeschieden werden, dem Serum selbst fehlen sollten. Man hätte ja immerhin sich mit der Erklärung helfen können, dass die Lösungsconcentration der Receptoren im Serum eine sehr geringe wäre im Vergleich zu der Concentration im Harn, wie dies ja auch beim Harnstoff, der Harnsäure und anderen Substanzen der Fall ist, wenn eben nicht die gelegentliche Antiamboceptorenwirkung des Serums auf die Anwesenheit der gelösten Receptoren in demselben hingewiesen hätte. Thatsächlich besteht nun der von Schattenfroh angeführte „interessante Gegen-

1901) beschrieben hat, beruht augenscheinlich nur auf einer Complementvermehrung, nicht auf der Entstehung neuer Amboceptoren.

1) S. S. 135 ff.

2) Münch. med. Wochenschr. 1901. No. 31.

satz“ zwischen der Wirkung des Harns und des Serums nicht, denn man kann durch Injection von Kaninchen mit vollständig von Blutkörperchen befreiten Ziegen Serum spezifische Amboceptoren erzeugen. Allerdings bleiben diese Amboceptoren bei Anwendung der gewöhnlichen Untersuchungsmethode, wie sie auch Schattenfroh geübt hat, im Allgemeinen verborgen und sind erst dann leicht und mit Sicherheit nachzuweisen, wenn man sich gewisser Kunstgriffe bedient.

In der Regel löst nämlich ein durch spezifische Immunisirung gewonnenes hämolytisches Serum im frischen Zustand die betreffenden Blutkörperchen auf, denn wie schon v. Dungern festgestellt hat, erleiden für gewöhnlich die Complemente bei der Immunisirung mit Blutkörperchen in keinem Sinne eine Aenderung. Nur eine Ausnahme in dieser Richtung ist bis jetzt bekannt, nämlich die Einführung von Ziegen Serum in den Kaninchenorganismus. Ehrlich und Morgenroth¹⁾ haben festgestellt, dass die Injection von Kaninchen mit Ziegen Serum den Verlust gewisser Complemente des Kaninchenserums zur Folge hat, der bedingt ist durch das Auftreten von Anticomplementen, die gegen die Complemente des eigenen Serums gerichtet sind und als Auto-Anticomplemente zu betrachten sind. Diese Auto-Anticomplemente genügen nicht nur, um die im Serum vorhandenen Complemente zu neutralisiren, sondern sie vermögen auch neu zugefügte Complemente zu binden. So kommt es, dass der Amboceptor der mit Ziegen Serum behandelten Kaninchen vollkommen inactivirt werden kann. Denn verwendet man das Immunserum frisch, so mangelt ihm zur Wirksamkeit die eigenen Complemente, aber auch, wenn man das Serum inactivirt und es durch das Serum normaler Kaninchen zu reactiviren

1) S. S. 110 ff.

sucht, so werden selbst dessen Complemente durch die vorhandenen Auto-Anticomplemente unwirksam gemacht. Da nun diese Auto-Anticomplemente ohne Einfluss auf die Verankerung des Amboceptors sind, so ist die rationelle Versuchsanordnung von selbst gegeben. Man versetzt die Blutkörperchen mit dem Serum der immunisirten Kaninchen, centrifugirt nach dem Verlauf der zur Bindung vorhandener Amboceptoren nöthigen Zeit die Blutkörperchen ab und entfernt die obenstehende Flüssigkeit, welche die *Materia peccans*, das Auto-Anticomplement, enthält. Versetzt man dann die Blutkörperchen mit frischem, normalem Kaninchenserum, so zeigt die im Brutschrank eintretende Hämolyse den gebundenen Amboceptor an. Ist man einmal nach dieser Methode, welche alle mögliche Sicherheit giebt, zu positiven Resultaten gelangt, so kann man noch einfacher dadurch die Schwierigkeit umgehen, dass man als Complement Meerschweinchenserum benutzt, gegen welches das Auto-Anticomplement nach unserer Erfahrung unwirksam ist. Dies allein genügt aber nicht, um zu unzweideutigen Versuchen zu gelangen. Um einer zweiten sehr erheblichen Fehlerquelle sicher aus dem Wege zu gehen, ist es practisch, noch eine weitere Modification der Prüfung vorzunehmen.

Das normale Kaninchenserum besitzt nämlich, wie aus der folgenden Tabelle (s. Tabelle I) zu ersehen ist, eine nicht geringe, wenn auch wechselnde hämolytische Wirkung für Ziegenblut. Die Entscheidung, ob es sich nun um einen künstlich erzeugten oder um den schon ursprünglich vorhandenen normalen Amboceptor handelt, erfordert umständliche Vorversuche und Controlversuche und ist um so unsicherer, als auch der normal vorhandene Amboceptor, wie aus der Tabelle ersichtlich ist, im Meerschweinchenserum reichliches Complement findet, weit reichlicher sogar, als im Kaninchenserum selbst. Diesem Uebelstand geht man ohne

weiteres aus dem Weg, wenn man die gesuchten immunisatorisch gebildeten Amboceptoren aus der Flüssigkeit nicht mit Ziegenblutkörperchen, sondern mit Ochsenblutkörperchen herausnimmt, was ja bei der partiellen Receptorengemeinschaft beider Blutkörperchen durchaus zulässig ist. Normales Kaninchenserum löst Ochsenblut in der Regel auch bei reichlichem Complementzusatz nur sehr wenig (s. Tabelle I).

Tabelle I.

Haemolyse von Ziegenblut (1 cem 5 pCt.) durch frisches Serum normaler Kaninchen.

Kaninchen-serum	I	II	III	IV	V	VI	VII
0,25	stark	mässig	wenig	mässig	complet	wenig	ziemlich
0,1	mässig	wenig	0	sehr wenig	—	0	0
0,05	sehr wenig	Spur	0	0	sehr wenig	0	0

Haemolyse von Ziegenblut durch dieselben Kaninchensera, activirt durch 0,15 Meerschweinchenserum.

0,25	complet	complet	complet	complet	complet	complet	complet
0,1	complet	complet	stark	fast complet	complet	stark	complet
0,075	complet	complet	—	stark	complet	—	stark
0,05	complet	fast complet	—	—	complet	—	—
0,025	—	—	—	—	complet	—	—

Haemolyse von Ochsenblut durch dieselben Kaninchensera, activirt durch 0,15 Meerschweinchenserum.

0,5	Spur	Spürchen	Spürchen	Spürchen	Spur	sehr wenig	ziemlich
0,25	0	0	0	0	Spürchen	Spur	mässig
0,1	0	0	0	0	0	0	wenig

Die frischen Kaninchensera üben für sich auch in der Menge von 0,5 keine lösende Wirkung auf Ochsenblut aus.

Die maassgebenden Versuche sind daher stets mit Ochsenblut angestellt und zwar so, dass entweder zu 1 cem einer 5 proc. Aufschwemmung von Ochsenblutkörperchen wechselnde Mengen des

Serums der mit Ziegen Serum behandelten Kaninchen zugesetzt, nach einstündigem Verweilen im Wasserbade bei ca. 38° abcentrifugirt wurden und nach Abgiessen der Flüssigkeit den Blutkörperchen frisches Kaninchenserum zugesetzt wurde. Oder aber es erfolgte die Activirung durch Zusatz von normalem Meerschweinchenserum. Die hämolytische Wirkung der Immunsere ist in Tab. II zusammengestellt.

Die Kaninchen waren mit Ziegen Serum vorbehandelt, das durch andauerndes Centrifugiren sorgfältig auch von den letzten Blutkörperchen befreit war. Das Serum wurde in der Regel durch 1/2 stündiges Erwärmen auf 55° inactivirt und intraperitoneal injicirt. Die Thiere erhielten gewöhnlich 2 bis 3 Injectionen steigender Mengen des Serums, im Ganzen 35,0—90,0 ccm. Häufigere Injectionen führten zu keiner stärkeren Amboceptorenbildung, ein Verhalten, dass dem beim Injection von Ochsenblut oder Ziegenblut entspricht.

Tabelle II.

1,0 ccm 5proc. Ochsenblut.

A. Blut + Amboceptor bleiben 1 Stunde bei 37°. Nach Centrifugiren wird die Flüssigkeit abgossen, das Sediment mit 2 ccm physiol. Kochsalzlösung und 0,2 ccm Kaninchenserum als Complement versetzt

Ser. Kan.	I	complete Haemolyse
" "	II	0,05 ccm
" "	III	0,05 "
		0,25 "

B. Blut + Amboceptor + 0,1—0,2 Meerschweinchenserum als Complement.

Ser. Kan.	IV	complete Haemolyse
" "	V	0,1 ccm
" "	VI	0,05 "
" "	VII	0,05 "
" "	VIII	0,028 "
" "	IX	0,013 "
" "	X	mehr als 0,25 "
" "	XI	0,05 "
		weniger als 0,05 "

Es ergibt sich aus diesen Versuchen, dass bei allen mit Ziegen Serum behandelten Kaninchen die Bildung spezifischer Amboceptoren eintrat, quantitativ, wie stets auch nach Injection von Blutkörperchen mit individuellen Schwankungen, in einigen Fällen in recht erheblicher Stärke. Die meisten dieser Sera wurden auch frisch bei einfacher Einwirkung auf Ochsenblut untersucht und

immer, selbst in der Dosis von 0,5 ccm unwirksam gefunden¹⁾. Selbst Zusatz grosser Mengen normalen Kaninchenserums genügt nicht, das vorhandene Auto-Antikomplement zu überkompensieren. So zeigt z. B. das Serum von Kaninchen III nach Zusatz von 0,6 Kaninchenserum folgende lösende Wirkung:

0,5 ccm	0	0,075 ccm	sehr wenig
0,25 "	Spur	0,05 "	sehr wenig
0,15 "	Spur	0,025 "	Spur
0,1 "	sehr wenig		

Der abnorme Verlauf der geringen Hämolyse zeigt anschaulich die Interferenz von Antikomplement einerseits und des Amboceptors andererseits.

Die Gleichartigkeit der durch die Injektion von Ziegenserum erzeugten Amboceptoren mit den durch Blutinjektion zu Stande gekommenen ergibt sich am deutlichsten daraus, dass der immunisatorisch erzeugte Antiimmunkörper gegen diese Amboceptoren ebenso wirkt, wie gegen die durch Injektion von Blutkörperchen erzielten. Der folgende Versuch (Tabelle III, S. 357) wird dieses Verhalten veranschaulichen.

Der verwendete Antiimmunkörper war in dem inaktivierten Serum einer Ziege enthalten, die mit mehrfachen Injektionen des Serums von mit Ochsenblut immunisierten Kaninchen vorbehandelt war. 0,3 ccm dieses Serums wurden mit wechselnden Mengen der zu untersuchenden amboceptorenhaltenden Sera versetzt, die Gemische blieben eine Stunde bei Zimmertemperatur. Hierauf wurde je 1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung von Ochsenblutkörperchen zugefügt und nach einstündigem Aufenthalt im Wasserbad bei 38°

1) Die hier angewandte Methode zur Aufdeckung larvirter Amboceptoren kann vielfach mit Erfolg angewandt werden; über einen analogen Fall, der sich auf Amboceptoren eines pathologischen Exsudats bezieht, werde ich demnächst in Gemeinschaft mit Dr. Marshall berichten.

Tabelle III.

A. Hemmung des Amboceptors des mit Ziegen serum behandelten Kaninchens.

Menge des Amboceptors	+ 0,3 Antiamboceptor	+ 0,3 normal. inactives Ziegen serum
0,25	complete Lösung	complete Lösung
0,15	stark	"
0,1	wenig	"
0,075	sehr wenig	"
0,05	0	"
0,025	0	stark

B. Hemmung des Amboceptors des mit Ziegenblut behandelten Kaninchens.

0,2	complete Lösung	complete Lösung
0,15	stark	"
0,1	wenig	"
0,075	Spur	"
0,06	0	"
0,05	0	mässig
0,025	0	wenig
0,012	0	Spur
0,009	0	0

centrifugirt. Das Blutkörperchensediment wurde von Neuem in Kochsalzlösung aufgeschwemmt und mit 0,15 ccm Meerschweinchenserum als Complement versetzt. Die nun erfolgte Lösung war das Maass für die gebundenen Amboceptoren, resp. für die Ablenkung durch den Antiamboceptor. Zur Controle dienten Parallelversuche mit 0,3 ccm normalen inactiven Ziegen serums.

Es übt also der Antiamboceptor gegen die Amboceptoren, die durch Injection von Ziegen serum und Ziegenblut erzeugt sind, den nämlichen Schutz aus, womit deren Gleichartigkeit erwiesen ist.

Aus dem Befund der freien Receptoren im Harn und Serum lässt sich schliessen, dass im Organismus der Ziege offenbar ein reger Receptorenstoffwechsel besteht, dass Reptoren beständig von Zellen in das Serum gelangen und durch die Niere ausgeschieden werden. Ob es sich hierbei um Zerfallsproducte oder um Producte irgend welcher Sekretion handelt, lässt sich nicht entscheiden. Die Thatsache, dass die freien Receptoren aus dem Blutserum in

den Harn übergehen, lässt eine Bedeutung derselben für den Organismus selbst nicht sehr wahrscheinlich erscheinen, sondern eher vermuthen, dass es sich um Produkte des regressiven Stoffwechsels handelt, die als unbrauchbar aus dem Körper eliminirt werden. Die Entstehung der freien Receptoren bei dem Zerfall von rothen Blutkörperchen oder anderen Zellen würde zur Erklärung vollkommen genügen; vielleicht handelt es sich aber auch um eine physiologische Abstossung derselben, die mit ihrer nutritiven Funktion in Zusammenhang steht. Eine reguläre Funktion als Antikörper gegen die Wirkung etwa entstehender Autolysine erscheint Angesichts der Ausscheidung durch den Harn, die doch dann ein recht unzweckmässiger Vorgang wäre, nicht als wahrscheinlich, wie überhaupt ein genereller Charakter als Antiautolysine, wie Besredka¹⁾ meint, den freien Receptoren augenscheinlich nicht zukommt, denn durch Injection von Kaninchen mit Rinderserum waren keine hämolytischen Amboceptoren zu erzielen, entsprechend dem negativen Erfolg London's²⁾ bei Injection von Meerschweinchen mit Kaninchenserum.

Soviel lehrt das Vorhandensein gelöster, die Bildung von Amboceptoren bewirkender Substanzen jedenfalls, dass ohne die Vorstellung von Receptoren weder eine einheitliche Betrachtung der Entstehung und Wirkungsweise der Cytotoxine, noch eine anschauliche Vorstellung von dem Wesen der „Specificität“ möglich ist.

1) Besredka, Annal. de l'Inst. Pasteur. October 1901.

2) London, Arch. des Sciences biologiques. St. Petersburg.

Nachträglicher Zusatz.

In einer neuerdings erschienenen Arbeit (Münchener med. Wochenschr. 1902. No. 32) berichtet auch P. Th. Müller über die Erzeugung hämolytischer Amboceptoren durch Behandlung von Tauben mit Meerschweinchenserum und schliesst sich in der Deutung den hier entwickelten Ausführungen an.

Ueber die quantitativen Beziehungen von Amboceptor, Complement und Anti- complement.¹⁾

Von

Dr. J. Morgenroth,
Mitglied des Instituts.

und

Dr. H. Sachs,
Assistent des Instituts.

I. Amboceptormenge und Complementbedarf.

Ueber die Beziehungen, welche zwischen den zur Hämolyse nöthigen Mengen von Amboceptor und Complement in verschiedenen Fällen bestehen, werden in jedem Laboratorium, in welchem systematische quantitative Untersuchungen über Hämolysine vorgenommen werden, Erfahrungen vorliegen. Der erste wohl, der auf diese Verhältnisse hingewiesen hat, war v. Dungern²⁾. Er erkannte, dass in dem eingehend von ihm untersuchten Fall — Ochsenblut, Amboceptor von mit Ochsenblut behandelten Kaninchen, Kaninchenserum als Complement — der Zusatz eines hohen Multiplum der bei starkem Complementüberschuss zur complete Lösung nöthigen Amboceptormenge erforderlich ist, um die minimale Menge eines completirenden Serums, die zur Hämolyse noth-

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 35.

2) S. S. 60.

wendig ist, genau zu bestimmen. v. Dungern verwendete deshalb zur Complementbestimmung das 16fache der ausreichenden Amboceptormenge. Auch Gruber¹⁾ erwähnt neuerdings, dass „hochgradig präparirte (sensibilisirte) Menschenblutkörperchen“ in Folge ihrer Vorbehandlung durch ein Minimum von activem Normalserum gelöst werden.

Einige bemerkenswerthe Beobachtungen in dieser Richtung, die wir im Laufe der Jahre gemacht haben, wollen wir im Folgenden mittheilen.

Zunächst sei hier eine Reihe von verschiedenen Fällen angeführt, in denen die Beziehungen zwischen der zur vollständigen Lösung nöthigen Menge des Amboceptors und des completirenden Serums untersucht sind.

Zu allen Versuchen werden je 1 ccm einer 5proc. Blutkörperchenaufschwemmung verwendet. Besonderer Werth wird darauf gelegt, dass in den zu vergleichenden Versuchsreihen alle Reagensröhrchen das gleiche Reagensvolum enthalten.

Wir lassen zunächst Versuche folgen, die mit Hammelblut, dem Amboceptor von mit Hammelblut vorbehandelten Ziegen und Meerschweinchenserum als Complement angestellt sind. (Siehe Tabelle I, S. 361.)

Die Zahlen der Tabelle I lassen ersehen, dass in den vier hier untersuchten gleichartigen Fällen Beziehungen zwischen der Amboceptormenge und dem Complementbedarf bestehen, in der Weise, dass bei Gegenwart grösserer Amboceptormengen zur Hämolyse kleinere Complementdosen genügen. Im Einzelnen ist das Verhältniss in jedem Falle verschieden, wie aus den berechneten Zahlen der Columnen 2 und 4 leicht zu ersehen

1) Gruber, Wiener klin. Wochenschr. 1902. No. 15.

Tabelle I.

Hammelblut 5 pCt. 1,0 — Amboceptor von mit Hammelblut behandelten Ziegen — Meerschweinchenserum als Complement.

Menge des Amboceptors	Verhältniss der Amboceptor-mengen	Menge des Complements, zur completen Lösung ausreichend	Verhältniss der Complement-mengen
I.			
0,05	1	0,008	$\frac{1}{3,2}$
0,2	4	0,0025	$\frac{1}{5,6}$
0,4	8	0,0014	$\frac{1}{10}$
II.			
0,025	1	0,04	$\frac{1}{1,6}$
0,088	1,5	0,025	$\frac{1}{1,6}$
0,05	2	0,025	$\frac{1}{2}$
0,075	3	0,02	$\frac{1}{2,5}$
0,1	4	0,016	$\frac{1}{4}$
0,2	8	0,01	$\frac{1}{10}$
0,5	20	0,004	$\frac{1}{10}$
III.			
0,05	1	0,1	$\frac{1}{3,3}$
0,1	2	0,03	$\frac{1}{10}$
0,2	4	0,01	$\frac{1}{10}$
0,4	8	0,01	$\frac{1}{10}$
IV.			
0,05	1	0,08	$\frac{1}{5,3}$
0,1	2	0,015	$\frac{1}{20}$
0,2	4	0,004	

ist. Wir erzielten in einem Fall (I) durch Erhöhung der Amboceptormenge um das achtfache nur ein Sinken des Complementbedarfs auf $\frac{1}{5,6}$, während im Fall IV die Erhöhung der Ambo-

ceptormenge nur um das vierfache den Complementbedarf auf $\frac{1}{20}$ erniedrigt. Von einer scharf ausgesprochenen Proportionalität zwischen den beiden Factoren ist also keine Rede. Auf die Ursachen dieses von Fall zu Fall wechselnden Verhaltens werden wir später zurückkommen.

Viel weniger ausgesprochen ist die beschriebene Erscheinung in den Fällen, die in Tabelle II zusammengestellt sind, in denen Ochsenblut, der Amboceptor specifisch immunisirter Kaninchen und als Complement Meerschweinchen- resp. Kaninchenserum zur Verwendung kam.

Tabelle II.

A. Ochsenblut 5 pCt. 1,0 — Amboceptor von mit Ochsenblut behandelten Kaninchen — Meerschweinchenserum als Complement.

B. Dasselbe — Kaninchenserum als Complement.

A.			
Menge des Amboceptors	Verhältniss der Amboceptor-mengen	Menge des Complements, zur completen Lösung ausreichend	Verhältniss der Complement-mengen
0,002	1	0,085	$\frac{1}{1}$
0,005	$2\frac{1}{2}$	0,015	$\frac{1}{2,3}$
0,01	5	0,01	$\frac{1}{3,5}$
0,05	25	0,008	$\frac{1}{4,4}$
0,1	50	0,008	$\frac{1}{4,4}$
0,2	100	0,008	$\frac{1}{4,4}$
0,4	400	0,01	$\frac{1}{3,5}$
B. I.			
0,005	1	0,5	$\frac{1}{1}$
0,01	2	0,17	$\frac{1}{2,9}$
0,05	10	0,12	$\frac{1}{4,2}$
0,1	20	0,14	$\frac{1}{3,6}$
0,2	40	0,14	$\frac{1}{3,6}$
0,4	80	0,15	$\frac{1}{3,3}$

Menge des Amboceptors	Verhältniss der Amboceptor-mengen	Menge des Complements, zur completen Lösung ausreichend	Verhältniss der Complement-mengen
B. II.			
0,005	1	0,6	$\frac{1}{1}$
0,01	2	0,17	$\frac{1}{2,5}$
0,05	10	0,12	$\frac{1}{5}$
0,1	20	0,14	$\frac{1}{4,3}$
0,2	40	0,14	$\frac{1}{4,3}$
0,4	80	0,15	$\frac{1}{4}$
B. III.			
0,005	1	0,75	$\frac{1}{1}$
0,0075	$1\frac{1}{2}$	0,6	$\frac{1}{1,25}$
0,015	3	0,14	$\frac{1}{5,3}$
0,03	6	0,17	$\frac{1}{4,4}$
0,06	12	0,14	$\frac{1}{5,3}$
0,12	24	0,12	$\frac{1}{6,3}$

Auch bei Anwendung ausserordentlich hoher Multipla des Amboceptors tritt hier höchstens eine Verminderung des Complementbedarfs auf $\frac{1}{3}$ bis $\frac{1}{6}$ ein. Was aber besonders charakteristisch für diesen Fall ist, ist der Umstand, dass der geringste Complementbedarf bei einem geringen Multiplum der Amboceptoreinheit¹⁾ beinahe erreicht ist und mit weiterer Vermehrung des Amboceptors sich nicht mehr wesentlich ändert. So ist in Ta-

1) Wir bezeichnen als „Amboceptoreinheit“ diejenige Menge des Amboceptors, die bei optimalem Complementzusatz eben zur vollständigen Hämolyse ausreicht. In demselben Sinne spricht R. Pfeiffer bei bactericiden Sera von einer Immunitätseinheit. Der Amboceptoreinheit entspricht die „Receptoreinheit“, als diejenige Receptormenge, welche die Amboceptoreinheit bindet.

belle IIA (s. S. 362) bei Verwendung des fünffachen der Amboceptoreinheit die nothwendige Complementmenge 0,01, beim 25-, 50- und 100fachen 0,008, aus II B ist zu ersehen, dass schon bei Anwendung der 2—3fachen Amboceptoreinheit das Maximum der Complementwirkung erreicht ist.

Ein ganz ähnliches Verhalten zeigen die Fälle in Tabelle III, die sich auf dasselbe Blut und denselben Amboceptor beziehen, wie Tabelle I, in denen aber andersartige Complemente — Hammelserum und Pferdeserum — zur Wirkung kommen.

Tabelle III.

A. Hammelblut 5 pCt. 1,0 — Amboceptor von mit Hammelblut behandelten Ziegen — Hammelserum als Complement.
B. Dasselbe — Pferdeserum als Complement.

Menge des Amboceptors	Verhältniss der Amboceptormengen	Menge des Complements, zur completeu Lösung ausreichend	Verhältniss der Complementmengen
A.			
0,1	1	0,15	$\frac{1}{1}$
0,25	2,5	0,035	$\frac{1}{4,3}$
0,5	5	0,05	$\frac{1}{3}$
0,75	7,5	0,05—0,035	$\frac{1}{3} \quad \frac{1}{4,3}$
B.			
0,1	1	0,5 (fast compl.)	$\frac{1}{1}$
0,2	2	0,1	$\frac{1}{5}$
0,4	4	0,1	$\frac{1}{5}$
0,8	8	0,1	$\frac{1}{5}$

Diese Fälle bilden den Uebergang zu denjenigen, die in Tabelle IV zur Anschauung gebracht werden und die sich auf Ochsenblut, den Amboceptor von mit Ochsenblut behandelten Ziegen und drei verschiedene Complemente, Meerschweinchen-, Kaninchen- und Hammelserum beziehen. Es ist hier wieder ein Extrem erreicht, indem die Verminderung des Complementbedarfs

Tabelle IV.

- A. Ochsenblut 5 pCt. 1,0 — Amboceptor von mit Ochsenblut behandelten Ziegen — Meerschweinchenserum als Complement.
 B. Dasselbe — Kaninchenserum als Complement.
 C. Dasselbe — Hammelserum als Complement.

Menge des Amboceptors	Verhältniss der Amboceptormengen	Menge des Complements, zur complete Lösung ausreichend	Verhältniss der Complementmengen
A.			
0,1	1	0,01	1
0,2	2	0,01	1
0,4	4	0,01	1
0,8	8	0,01	1
B.			
0,1	1	0,15	1
0,2	2	0,15	1
0,4	4	0,15	1
0,8	8	0,15	1
C.			
0,1	1	0,1	1
0,2	2	0,1	1
0,4	4	0,1	1
0,8	8	0,075	$\frac{1}{1,4}$

durch die Steigerung der Amboceptormenge eine sehr geringfügige ist oder aber gänzlich ausbleibt.

Worin beruht nun die Erscheinung, dass bei Steigerung der Amboceptormenge der Complementbedarf bald mehr oder weniger sinkt, bald aber gleich bleibt? Zur Erklärung müssen drei verschiedene Momente in Betracht gezogen werden, die sich auch miteinander combiniren können, und die daher in jedem Einzelfall durch eine oft sehr mühselige Untersuchung jedes für sich ausgewerthet werden müssen. Es sind hier in Rücksicht zu ziehen: 1. die an den Blutkörperchen befindlichen

Receptoren, 2. die Aviditätsverhältnisse und 3. die Vielheit der Amboceptoren.

Was den ersten Punkt anbetrifft, so wissen wir, dass die Receptoren der rothen Blutkörperchen in ihrer Menge im Einzelfall sehr grosse Unterschiede aufweisen können¹⁾. Für ein bestimmtes Gift kann ein Erythrocyt gerade nur so viel Receptoren besitzen, als zur Bindung der einfach lösenden Dosis nothwendig ist, also eben die Receptoreinheit, während in anderen Fällen ein solches Multiplum der Receptoreinheit vorhanden sein kann, dass das Hundertfache der Amboceptoreinheit gebunden wird. Bei Bacterien tritt das letztere Verhalten noch in viel höherem Maasse hervor, indem von Agglutininen (Eisenberg u. Volk) und bacteriolytischen Amboceptoren (R. Rfeiffer) ein enormer Ueberschuss bis zum vieltausendfachen der wirksamen Menge gebunden wird. Es ist nun ganz klar, dass diese Verhältnisse einen ausschlaggebenden Einfluss darauf ausüben müssen, ob ein stärkerer Zusatz von Immunserum den Complementbedarf verringert oder nicht. Es kann als selbstverständlich vorangestellt werden, dass in allen den Fällen, in denen nur die einfache wirksame Dosis gebunden werden kann, in denen also nur eine Amboceptoreinheit verankert ist, ein Ueberschuss von Amboceptor nie einen begünstigenden Einfluss ausüben kann, sondern dass dann im Gegentheil leicht eine Erhöhung des Complementbedarfs eintreten kann durch die Ablenkungserscheinungen, deren Bedeutung M. Neisser und Wechsberg²⁾ zuerst erkannt haben.

1) cf. Ehrlich, Schlussbetrachtungen, in Nothnagel's spec. Pathologie und Therapie, Bd. 8. Wien, Hölder 1901 und Ehrlich und Morgenroth, S. 110.

2) M. Neisser und Wechsberg, S. 182.

Schwieriger liegt das Problem in den Fällen, in denen die rothen Blutkörperchen eine Mehrzahl von Receptoreinheiten enthalten und demgemäss ein Multiplum von Amboceptoreinheiten binden. Hier wird der Ausfall der Versuche hauptsächlich von folgenden Factoren abhängen.

Wir wissen, dass im Allgemeinen die complementophile Gruppe des Amboceptors eine Erhöhung der Avidität erfährt, wenn die cytophile Gruppe an die Receptoren verankert ist. Ist diese relative Aviditätserhöhung eine sehr grosse, so wird das zugefügte Complement ausschliesslich an den verankerten Amboceptor herangehen und bei einer gewissen Dosis die Lösung bewirken. In diesem Fall wird auch schon bei der gerade zur Lösung ausreichenden Complementmenge die nöthige Aequivalenz erreicht werden und wird daher eine Steigerung der Complementwirkung durch stärkere Beladung der Blutkörperchen mit Amboceptor nicht stattfinden.

Ganz anders aber liegen die Verhältnisse, wenn die Verwandtschaft der complementophilen Gruppe des verankerten Amboceptors zum Complement nur eine sehr geringe ist, wenn es sich also um eine hochgradig dissociirbare Verbindung in einem reversiblen Process handelt. Es wird dann nach einem bekannten chemischen Princip von der fertigen Verbindung um so mehr bestehen, je mehr eines der Elemente im Ueberschuss vorhanden ist. Befinden sich also nur sehr wenig Receptoreinheiten an dem Blutkörperchen, so wird man sehr viel Complement zufügen müssen, damit die Dissociationsquote herabgesetzt wird und es zur Bildung einer wirksamen Hämolysineinheit kommt, sind mehr Receptoreinheiten vorhanden, so wird weniger Complement hierzu genügen. Die mitgetheilten Tabellen bieten ja mannigfache Belege, dass wenig Amboceptor + viel Complement und viel Ambo-

ceptor + wenig Complement zur Bildung der gleichen Menge der an die Receptoren verankerten Verbindung Complement-Amboceptor (Hämolyse-einheit) führen.

Eine ganz hervorragende Rolle spielt aber der Umstand, dass das Immunserum kein einheitlicher Stoff ist, sondern dass Partialamboceptoren vorhanden sind, denen verschiedene dominante Complemente der Sera entsprechen. Besonders wichtig sind in dieser Hinsicht Partialamboceptoren, die im Immunserum in geringer Menge vorhanden sind, also erst bei Verwendung höherer Multipla des Immunserums in Action treten können, welche aber zu ihrer Completirung ein in dem completirenden Serum besonders reichlich vorhandenes Partialcomplement finden. Ein solcher, in geringer Menge vorhandener Partialamboceptor, wie er z. B. im Serum von mit Ochsenblut behandelten Kaninchen nachgewiesen ist, bildet eines der wichtigsten Erklärungsprincipien für die beschriebenen Erscheinungen.

Wir sehen aus diesen Betrachtungen, dass die verschiedenen Phänomene, die wir in dem gegenseitigen Verhältniss von Amboceptormenge und Complementbedarf beobachten, ganz verschiedene Ursache haben können, dass sie sich jedoch durch Berücksichtigung aller der erwähnten drei Factoren in ungezwungener Weise erklären lassen. Eine Generalisirung mit Rückschluss von einem Specialfall auf den anderen ist natürlich unter diesen Umständen nicht angängig.

II. Amboceptormenge und Anticomplementbedarf.

Die folgenden Beobachtungen betreffen die quantitativen Beziehungen, welche zwischen der Menge des Amboceptors und den zur Hemmung der Hämolyse nöthigen Anticomplementmengen bestehen. Es wurde zunächst in einer Anzahl von Fällen diejenige

Anticomplementmenge bestimmt, welche gerade ausreicht, um die Auflösung der in verschiedener Stärke mit Amboceptoren beladenen rothen Blutkörperchen durch die jeweilige gerade lösende Complementmenge aufzuheben.

Die Mehrzahl unserer Versuche bezieht sich wiederum auf die Auflösung von Hammelblut durch ein von der Ziege gewonnenes Immunserum, dessen Amboceptor durch Meerschweinchenserum completirt wurde, den Fall also, in welchem bei grosser Amboceptormenge der Complementbedarf erheblich sinkt. Als Anticomplement diente das Serum einer Ziege, die mit wiederholten Injectionen von Kaninchenserum vörbehandelt war. Dieses von uns verwandte Serum schützt, entsprechend einer früheren Angabe¹⁾, nicht nur gegen die Complemente des Kaninchensersums, sondern auch gegen diejenigen des Meerschweinchensersums.

Zunächst wurde bei wechselnden Amboceptormengen die zur vollständigen Lösung von 1 cem 5 proc. Hammelblut nöthige Menge des completirenden Meerschweinchensersums bestimmt und nach deren Feststellung das in jedem einzelnen Fall zur Neutralisation nöthige Anticomplementquantum ermittelt, Complement und Anticomplement wurden hierbei zunächst gemischt, blieben eine halbe Stunde bei 37 Grad im Brütschrank, dann wurde Blut und Amboceptor zugefügt. Folgende Tabelle zeigt einen derartigen Versuch. (Tabelle V, S. 370.)

Wie die in der Tabelle verzeichneten genaueren Angaben über den Grad der eingetretenen Hämolyse zeigen, besteht das bemerkenswerthe Verhalten, das bei geringen Amboceptormengen 0,015 cem Anticomplementserum das Complement von 0,05 cem Meerschweinchenserum neutralisirt, bei grossen Amboceptormengen

1) s. Ehrlich und Morgenroth, S. 135.

Tabelle V.

A.

Menge des Amboceptors	Menge des Complements, zur completen Lösung ausreichend
0,3	0,005
0,05	0,005
0,01	0,01
0,005	0,035

B.

Anticomplementmengen	a.	b.	c.	d.
	Amboceptor 0,3 Complement 0,006	Amboc. 0,05 Compl. 0,006	Amboc. 0,01 Compl. 0,01	Amboc. 0,005 Compl. 0,05
0,35	0	0	0	0
0,25	Spürchen	0	0	0
0,15	Spur	0	0	0
0,1	Spur	0	0	0
0,075	mässig	Spürchen	0	0
0,05	complet	Spur	Spürchen	0
0,035	do.	mässig	wenig	0
0,025	do.	complet	wenig	0
0,015	do.	do.	complet	0
0,01	do.	do.	do.	Spürchen
0	do.	do.	do.	complet

erst 0,35 ccm Anticomplementserum zur Neutralisation von 0,006 ccm Meerschweinchenserum ausreicht. Berechnen wir die Mengen completirenden Serums, welche in beiden Fällen durch 1 ccm des Anticomplementserums neutralisirt werden, so finden wir in dem einen Fall 3,3 ccm, in dem anderen Fall 0,017 ccm. Es wirkt also das Anticomplement bei grosser Amboceptormenge etwa 195mal schwächer. Die nothwendige Anticomplementmenge ist also durchaus abhängig von der Menge des angewandten Amboceptors, was sich am anschaulichsten darin kundgibt, dass selbst bei gleichem Complementbedarf, aber verschieden starkem Amboceptorzusatz (s. Columnne a und b der Tabelle V) je nach der Menge des vorhandenen Amboceptors verschiedene Anticomplementmengen, — und zwar bei grösserer Amboceptormenge mehr —

zur Neutralisirung des Complements nothwendig sind. Der Anticomplementbedarf ist in diesen Fällen also weit davon entfernt, eine einfache Function der Complementmenge darzustellen, sondern ist abhängig von der vorhandenen Menge des Amboceptors.

Bei einigen anderen Combinationen, die wir in derselben Richtung analysirten, sind wir dem gleichen Verhalten in mehr oder weniger ausgesprochenem Maasse begegnet. Wir geben in der folgenden Tabelle VI noch einen weiteren Versuch der Art wieder, der die Auflösung von Ochsenblut durch einen vom Kaninchen gewonnenen und durch Meerschweinchenserum completirten Amboceptor betrifft. Als Anticomplement diente, wie in dem oben beschriebenen Fall, das inactive Serum einer mit Kaninchenserum vorbehandelten Ziege (Tab. VI).

Tabelle VI.

Ochsenblut — Amboceptor eines Ochsenblut-Kaninchens —
Meerschweinchenserum.

Amboceptor- menge	Complementmenge, zur completen Lösung ausreichend	
0,2	0,05	
0,004	0,075	
Anticomple- ment	Amboceptor 0,2 Complement 0,05	Amboc. 0,004 Compl. 0,1
0,75	0	0
0,5	stark	0
0,35	fast complet	0
0,25	complet	0
0,15	do.	0
0,1	do.	0
0,075	do.	Spur
0,05	do.	wenig
0,035	do.	mässig
0,025	do.	stark
0,015	do.	fast complet
0,01	do.	complet

Es neutralisirt in diesem Fall bei geringer Amboceptormenge 1,0 ccm des Anticomplementserums 1,0 ccm Meerschweinchenserum, bei grosser Amboceptormenge jedoch nur 0,067 ccm, also etwa 15 mal weniger.

Das Studium der Immunisierungsvorgänge hat stets gelehrt, dass nichts so fehlerhaft ist, als vorzeitiges Generalisiren. Es ist uns daher gar nicht überraschend gewesen, dass im Gegensatz zu dem oben Angeführten auch Fälle existiren, in welchen der Anticomplementbedarf ausschliesslich als eine Function der Complementmenge erschien und nicht von dem Grade der Occupation der Receptoren mit Amboceptoren abhängig war. Dieser Fall betrifft interessanter Weise die zuerst beschriebene Combination, Hammelblut und Amboceptor von mit Hammelblut behandelten Ziegen mit Meerschweinchenserum als Complement, doch mit dem Unterschied, dass hier das Anticomplement ein anderes war, indem es von einem Kaninchen herrührte; welches mit Meerschweinchenserum behandelt war. Es war also dieses Anticomplement dem Meerschweinchenserum gegenüber im Gegensatz zu den früher verwendeten, welches durch Injection von Kaninchen serum erzielt war, und welches als ein „alloiogenes“ Anticomplement bezeichnet werden kann, ein „isogenes“. Wir lassen zunächst den Versuch folgen. (Tabelle VII.)

Tabelle VII.

Menge des Amboceptors	Zur complete Lösung ausreichende Complementmenge	Complementmenge des Anticomplementversuches	Anticomplementmenge zur vollkommenen Neutralisation nöthig
0,1	0,02	0,025	0,04
0,2	0,0025	0,0035	0,005

Es ist hier zur Neutralisation der zehnfach grösseren Complementmenge, wie sie bei geringerer Amboceptormenge benöthigt wird, auch 10 mal so viel Anticomplement nöthig, wie für die zehnfach kleinere Complementmenge bei Verwendung grösserer Amboceptormengen.

Die Versuchsergebnisse stehen also in den verschiedenen Fällen in einem stringenten Gegensatz, indem in einem Fall eine Proportionalität zwischen Complement- und Anticomplementbedarf bei verschiedenen Amboceptormengen, in anderen Fällen eine weitgehende Divergenz besteht. Wie sind nun diese Erscheinungen zu erklären?

Nehmen wir zunächst der Einfachheit halber an, dass Complement und Anticomplement einheitlicher Natur seien, so wird bei einer weit höheren Verwandtschaft des Complements zum Anticomplement wie zum Amboceptor, wie sie sich aus allen Versuchen ergibt, die Neutralisation von Complement und Anticomplement nach stöchiometrischen Gesetzen zu erwarten sein, wie wir dies ja auch in dem letzten Fall (Tab. VII) thatsächlich gefunden haben. Die Abweichung von diesem Verhalten ist jedoch in den beiden ersten Fällen so ausserordentlich erheblich und soweit ausser dem Bereich jeder durch Fehlerquellen bedingten Schwankung schlagend, dass schon aus dieser Thatsache allein mit Nothwendigkeit hervorgeht, dass hier die Aviditätsverhältnisse allein nicht zur Erklärung ausreichen können. Wir müssen vielmehr einen zweiten, schon früher betonten Factor, die Pluralität der Complemente und Anticomplemente, zur Erklärung heranziehen.

Nehmen wir an, dass in diesen Fällen im completirenden Serum nur zwei dominante Complemente A und B in Betracht kommen. In den als Anticomplement dienenden Sera müssen

demnach auch die betreffenden Anticomplemente α und β vorhanden sein. Dass in dem isogenen Serum die entsprechenden Anticomplemente vorhanden sind, ist ja ganz selbstverständlich, dass sie auch in dem durch Injection eines andersartigen Serums, z. B. Kaninchenserum erhaltenen auftauchen, entspricht früheren Erfahrungen. Es ist deshalb noch keineswegs nöthig, anzunehmen, dass im Kaninchenserum genau dieselben Complemente A und B, wie im Meerschweinchenserum vorhanden sind, sondern es genügt, für die Complemente des Kaninchenserums, die als A_1 und B_1 bezeichnet werden, eine partielle Identität, nämlich in der haptophoren Gruppe anzunehmen.

Man könnte derartige Complemente verschiedener Species, die in ihrer haptophoren Gruppe übereinstimmen, der Terminologie der Zahlentheorie folgend, welche von befreundeten Zahlen (*Numeri amicabile*s) spricht, als „befreundete Complemente“ bezeichnen.

Wenn man nun irgend ein Serum injicirt, welches zwei verschiedene Complemente enthält, so wird ja die Ausbeute an partiellen Anticomplementen zum grossen Theile abhängig sein von dem relativen Verhältniss der beiden Complemente. Ist z. B. in dem einen Fall viel Complement A und wenig Complement B, in dem anderen Fall viel Complement B und wenig Complement A vorhanden, so werden dementsprechend die Anticomplemente überwiegend gegen A bzw. B gerichtet sein. Es ist daher eine ganz leicht verständliche Thatsache, dass bei den isogenen Sera die Ausbeute an Anticomplementen annähernd der ja durchschnittlich constant bleibenden Complementmischung des verwendeten Injectionsmaterials entsprechen kann, so dass ein Serum resultirt, das gewissermaassen auf die Complemente des injicirten Serums harmonisch eingestellt ist.

Da aber in einem Serum nicht nur zwei Complemente, wie wir das der Einfachheit halber angenommen haben, sondern eine grosse Zahl von Comple-

menten vorhanden ist, so kann natürlich auch bei isogenen Anticomplementen in Bezug auf gewisse Complementfractionen Dysharmonie eintreten. Wir führen hier einen Fall an, in dem auch bei isogenem Anticomplement eine Proportionalität zwischen Complement und Anticomplement bei verschiedenen Amboceptorenmengen nicht statthat (Tabelle VIII).

Tabelle VIII.

Menschenblut — Amboceptor eines Menschenblut-Kaninchens —
 Kaninchenserum — Anticomplement von der mit Kaninchenserum be-
 handelten Ziege.

Amboceptor- menge	Complementmenge zur completen Lösung		
0,2	0,05		
0,1	0,05		
0,05	0,075		

Anti- complement	Amboc. 0,2 Compl. 0,05	Amboc. 0,1 Compl. 0,05	Amboc. 0,05 Compl. 0,1
0,1	0	0	0
0,075	0	0	0
0,05	Spur	0	0
0,035	Spur	0	0
0,025	wenig	Spur	0
0,015	mässig	Spur	Spur
0,01	fast complet	wenig	mässig
0	complet	complet	complet

Es neutralisirt hier 1,0 ccm Anticomplement bei 0,05 ccm Amboceptor 4,0 ccm Complement, bei der doppelten Amboceptormenge 1,42 ccm und bei der vierfachen Menge des Amboceptors nur 0,67 ccm Complement.

Dass nun aber beim Kaninchen die Complemente A_1 und B_1 in genau demselben Verhältniss stehen, wie beim Meerschweinchen A und B, ist zwar a priori denkbar, wäre aber doch ein besonderer Zufall. Es wird also mit grosser Wahrscheinlichkeit bei der alloigenen Anticomplementbildung ein Serum resultiren, in welchem das Verhältniss der beiden Anticomplemente ein durchaus anderes ist, so dass z. B. das eine Anticomplement β in verhältnissmässig viel geringerem Maasse vorhanden sein kann, als in

dem des isogenen Anticomplementserums. Es wird sich dann das folgende Verhalten zeigen müssen.

Von dem durch Meerschweinchenserum erzeugten isogenen Anticomplementserum wird unter Voraussetzung einer harmonischen Beschaffenheit desselben eine bestimmte Menge das Meerschweinchenserum so absättigen, dass Complement A und B in dieser Mischung gleichzeitig zur Neutralisation gebracht werden. Nehmen wir denselben Versuch mit dem alloiogenen Anticomplementserum vor, so ist in der Mischung von Anticomplement und Meerschweinchenserum das Complement A vollkommen abgesättigt, aber von Complement B noch ein mehr oder weniger grosser Ueberschuss ungesättigt. Es werden sich für den Fall, dass Complement A dominant ist, die beiden Mischungen neutral erweisen, bei Verwendung von Amboceptoren aber, bei denen B das dominante Complement ist, wird nur das eine Gemisch neutral, das andere noch wirksam sein.

Wir nehmen nun an, dass bei der Anwendung einer grossen Amboceptorenmenge ein Partialamboceptor in Wirkung tritt, der in dem Immunserum in relativ geringer Menge vorhanden ist; dieser Amboceptor wird completirt durch das im Meerschweinchenserum enthaltene Complement B, während bei der einfachen Sensibilisierung der überwiegend vorhandene Amboceptor durch Complement A activirt wird. Das B-Complement findet nun in dem isogenen Immunserum ein reichliches Anticomplement vor, nicht dagegen in dem alloiogenen Serum. Es wird also in dem letzteren Fall unverhältnissmässig viel Serum mit β Anticomplement nöthig sein, um die Complementwirkung bei grosser Amboceptorenmenge aufzuheben. Wenn die Differenz aber so erheblich ist, dass das Anticomplement gegen Complement B nur in ganz geringen Mengen

vorhanden ist, so nähert sich der Befund demjenigen, welchen Marshall und Morgenroth (S. 321) erhoben haben, die eine Ascitesflüssigkeit nur gegen ein bestimmtes Complement eines Serums wirksam, gegen ein anderes Complement desselben Serums jedoch ganz unwirksam fanden.

Wir haben uns bemüht, diese Gesichtspunkte noch auf eine weitere experimentelle Basis zu stützen. Wir verfahren zu diesem Behufe so, dass wir einerseits bei geringer Amboceptormenge verschiedene Multipla der completirenden Serumdosis zusetzten und dann für jeden dieser Fälle den Anticomplementbedarf feststellten. In einem der Fälle wurden dann in einer zweiten Versuchsreihe analoge Versuche bei einem grossen Ueberschuss von Amboceptoren vorgenommen. Es hat sich nun gezeigt, dass unter diesen Verhältnissen für jeden einzelnen dieser Fälle bei einer bestimmten Amboceptormenge der Anticomplementbedarf proportional der Complementmenge ist, wie Tabelle IX zeigt.

Tabelle IX.

**Hammelblut 5pCt. 1,0 — Amboceptor von mit Hammelblut immunisirten Ziegen — Meerschweinchenserum als Complement.
Serum einer mit Kaninchenserum behandelten Ziege als Anticomplement.**

A. Wenig Amboceptor = 1 Amboceptoreinheit.

Menge des Amboceptors	Complementmenge	Anticomplementmenge zur vollständigen Neutralisirung
0,005	0,1	0,22
0,005	0,2	0,4

B. Viel Amboceptor = 25 Amboceptoreinheiten.

0,125	0,006	0,24
0,125	0,012	0,42
0,125	0,024	0,8

Ochsenblut 5 pC. 1,0 — Amboceptor einer mit Ochsenblut behandelten Ziege — Kaninchenserum als Complement.
 Serum einer mit Kaninchenserum behandelten Ziege als Anticomplement.

Menge des Amboceptors	Complementmenge, die eben völlig neutralisirt wird	Anticomplementmenge
0,15 ¹⁾	0,2	0,1
0,15	0,1	0,05
0,15	0,05	0,025

1) = ca. 2 Amboceptoreinheiten.

Es liegt also hier das Phänomen vor, welches man auf dem Gebiet der Antitoxinimmunität als die Multiplication der L_0 -Dosis bezeichnet. Von dem Standpunkt aus, den wir einnehmen, ist diese Erscheinung in der einfachsten Weise zu erklären. Denn wenn bei irgend einem Grad der Amboceptorensättigung der Blutkörperchen eine bestimmte Menge des hier dominanten Complements durch eine bestimmte Anticomplementmenge neutralisirt wird, so ändern sich bei einer Verdoppelung, Vervierfachung etc. des Complements die übrigen Bedingungen in keiner Weise und Complementmenge und Anticomplementbedarf bleiben proportional.

Es gilt also eine Proportionalität zwischen Complementmenge und Anticomplementbedarf innerhalb jedes einzelnen Grades der Amboceptorensättigung, im Gegensatz zu den grossen Unterschieden, die auftreten, wenn die Besetzung mit Amboceptoren eine verschiedene ist. Es weist auch diese hier beschriebene Proportionalität darauf hin, dass wir es hier mit einem chemischen, nach stöchiometrischen Gesetzen verlaufenden Vorgang zu thun haben.

Erwähnen möchten wir noch, dass dieses von uns gefundene eigenartige Verhalten auch von Bedeutung ist zur Zurückweisung eines Einwandes, den Gruber (l. c.) gegen Wechsberg erhoben hat. Gruber hatte bekanntlich den Nachweis zu erbringen geglaubt, dass in den bactericiden Sera durch

die Immunisirung erzeugte Anticomplemente vorhanden wären. Gruber maass diesem Nachweis eine grosse Bedeutung bei, der nach seiner Ansicht die von Neisser und Wechsberg angenommene Complementablenkung durch Amboceptorüberschuss als irrthümlich erkennen liess. Auf die grosse Unwahrscheinlichkeit der Deduction Gruber's, die von Wechsberg und später von Lipstein¹⁾ und auch Levaditi²⁾ schon genügend gekennzeichnet ist, näher einzugehen, ist hier nicht der Platz. Wechsberg³⁾ wiederholte Gruber's Versuche, konnte aber dessen Resultate ebensowenig wie Sachs bestätigen. Nun hat Gruber Wechsberg gegenüber den Vorwurf eines groben Versuchsfehlers erhoben, indem er annahm, dass Wechsberg mit schwach „sensibilisirten“ Blutkörperchen gearbeitet habe, während er selbst stark „sensibilisirte“ Blutkörperchen verwendet hätte. Wechsberg hätte deshalb auch viel mehr Complement anwenden müssen als er und demgemäss auch bedeutend mehr Anticomplement zur Neutralisation nöthig gehabt, so dass das Vorhandensein geringerer Anticomplementmengen Wechsberg hätte entgehen müssen. Nach unseren obigen Auseinandersetzungen trifft nun gerade das Entgegengesetzte zu, indem bei alloiogenen Sera für kleinere Complementmengen grössere Mengen Anticomplement nöthig sind. Dass aber, selbst wenn man die künstliche Erzeugung von Anticomplementen durch Bacterieninjection für denkbar hält, das hierbei entstehende Anticomplement in eminentem Sinn ein *alloiogenes* wäre, braucht nicht besonders hervorgehoben zu werden. Wie aus Tabelle VIII hervorgeht, trifft aber nicht einmal bei einem isogenen Anticomplement in dem Gruber'schen Fall (Menschenblut — Menschenblutkaninchen — Kaninchenserum) das von Gruber angenommene Verhalten zu. Ein weiteres Eingehen auf den Einwand Gruber's erübrigt sich, da es inzwischen Wechsberg³⁾ gelungen ist, durch den Nachweis der complementophilen Amboceptoide, die inzwischen auch unabhängig von E. Neisser und Friedemann⁴⁾ und P. Th. Müller⁵⁾ gefunden worden sind, die Quelle der Differenzen aufzufinden. Ob in den von Gruber benutzten anticomplementär wirkenden Sera die ablenkenden Amboceptoide durch längeres Aufbewahren oder durch den Einfluss einer zu hoch gewählten Inactivirungstemperatur entstanden sind, ist für die Auffassung des Vorganges gleichgültig. Die Hauptsache ist, dass auch das von Gruber beobachtete und gegensätzlich gedeutete Phänomen einen neuen und schlagenden Beweis für die Richtigkeit der Amboceptortheorie bildet.

1) Lipstein, S. S. 198 ff.

2) Levaditi, Compt. rend. Soc. de Biol. 1902. No. 25.

3) Wechsberg, Wiener klin. Wochenschr. 1902. No. 13 u. No. 28.

4) Neisser u. Friedemann, Berl. klin. Wochenschr. 1902. No. 29.

5) P. Th. Müller, Münch. med. Wochenschr. 1902. No. 32.

Wir sehen also, dass die Anticomplementversuche uns in die Mechanik der Hämolysinwirkung einen weiteren Einblick gewähren, der wiederum dafür spricht, dass die einfachen unitarischen Vorstellungen ersetzt werden müssen durch die von unserer Seite eingeführte Auffassung, dass sowohl die auslösenden Substanzen, wie die Reactionsproducte, welche bei der Immunisirung entstehen, überaus mannigfacher Art sind.

Ueber die hämolytischen Eigenschaften von Organ-Extracten.¹⁾

Von

Dr. S. Korschun
aus Charkow.

und

Dr. J. Morgenroth,
Mitglied des Instituts.

Die ersten Beobachtungen über die hämolytische Wirkung von Organextracten veröffentlichte, soweit uns bekannt ist, Metschnikoff²⁾.

Metschnikoff, von seiner Beobachtung ausgehend, dass Gänseblutkörperchen im Peritoneum des Meerschweinchens von gewissen Phagocyten, den Makrophagen, aufgenommen und intracellulär verdaut werden, suchte im Extract von solchen Organen, welche vorwiegend Makrophagen enthalten, digestive Wirkungen in vitro, als deren Indicator er die hämolytische Function ansah, nachzuweisen. Extracte von Organen des Meerschweinchens (nicht aber das Meerschweinchenserum) wirkten hämolytisch auf Gänseblut, und zwar fast regelmässig der Lymphdrüsentheil des Netzes, sehr häufig die Mesenteriallymphdrüsen und in einer beschränkten Zahl

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 37.

2) Metschnikoff, Annal. de l'Inst. Pasteur. October 1899. — Weitere Angaben in Metschnikoff, l'Immunité. Paris 1901.

von Fällen die Milz. Von anderen Organen zeigte nur das Pankreas eine ausgesprochene und die Speicheldrüsen eine schwache hämolytische Wirkung, während Knochenmark, Leber, Niere, Gehirn und Rückenmark, Ovarium, Hoden, Nebenniere unwirksam waren.

Die hämolytische Substanz fasst Metschnikoff als ein in den Makrophagen enthaltenes lösliches Ferment auf, das er im Gegensatz zu der bactericid wirkenden, aus den Mikrophagen derivirten „Mikrocytase“ als „Makrocytase“ bezeichnet. Als „Cytase“¹⁾ charakterisirt es sich nach Metschnikoff dadurch, dass seine Wirksamkeit durch dreiviertelstündiges Erwärmen auf 56° vollkommen aufgehoben wird.

Neuerdings sind Beobachtungen in derselben Richtung von Shibayama²⁾ und von Klein³⁾, sowie eine ausführlichere Arbeit von Tarassevitch⁴⁾ aus Metschnikoff's Laboratorium erschienen.

Shibayama untersuchte in Kitasato's Laboratorium die Einwirkung von Extracten von Meerschweinchenorganen auf Hundeblood und erzielte Hämolyse durch Milz und Lymphdrüsen, nicht durch Knochenmark und andere Organe. Er identificirt ohne weitere Analyse die hämolytischen Organsubstanzen mit den specifischen Hämolysinen, welche nach Immunisirung mit Hundebloodkörperchen im Serum auftreten, und gelangt so zu dem Schluss: „Aus den

1) Cytase nennt Metschnikoff und seine Schüler unsere Complemente sowohl, als auch die complexen Cytotoxine (Hämolysine, Bacteriolysine etc.) normaler Sera, deren Zusammensetzung aus Amboceptor und Complement, wie sie in zahlreichen Fällen festgestellt wurde, von dieser Schule leider viel zu wenig berücksichtigt wird. (S. besonders die neueren Arbeiten von Sachs, S. 262ff. und Morgenroth u. Sachs, S. 336.)

2) Shibayama, Centralbl. f. Bact. Bd. 30. 1901. No. 21.

3) Klein, K. k. Ges. der Aerzte in Wien, Sitzung vom 20. Dec. 1901. Wien. klin. Wochenschr. 1901. No. 52.

4) Tarassevitch, Sur les Cytases. Annal. de l'Inst. Pasteur. 1902. Februar.

mitgetheilten Thatsachen erkennt man sehr leicht, dass die hämolytischen Seitenketten des Meerschweinchens physiologisch schon in der Milz und den Lymphdrüsen vorhanden sind, und dass die Einspritzung von Hundeblood ihre Hyperproduction befördert.“

Klein stellte Organextracte her, indem er die Organe verkleinerte, mit der gleichen Menge physiologischer Kochsalzlösung und etwas Quarzsand verrieb und in der Kälte filtrirte. Constant war nur die hämolytische Wirkung des Pankreasextracts, in einzelnen Fällen löste der Extract der Niere und der Darmschleimhaut die rothen Blutkörperchen auf.

Die Versuche von Metschnikoff führte in dessen Laboratorium Tarassevitsch fort, und mit seinen Versuchsergebnissen müssen wir uns etwas eingehender beschäftigen.

Tarassevitsch untersuchte hauptsächlich die Organe von Meerschweinchen, Kaninchen und Hunden und prüfte die hämolytische Wirkung entsprechend Metschnikoff's ersten Versuchen meistens an Vogelblutkörperchen und auch an Blutkörperchen von Säugern. Er fand beim Meerschweinchen in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Extracte des Netzes, der Mesenteriallymphdrüsen und der Milz hämolytisch wirksam. Ferner wirkte Pankreasextract, in vielen Fällen der Extract aus Speicheldrüsen hämolytisch. Die hämolytische Wirkung der Organextracte des Kaninchens ist im Allgemeinen geringer, wie beim Meerschweinchen; das Netz, die Milz und die Mesenteriallymphdrüsen erwiesen sich vielfach wirksam, die Speicheldrüsen waren schwach wirksam, unwirksam Knochenmark, Leber und Thymus. Es besitzen also nach Tarassevitsch nur die Makrophagen-Organe und die Verdauungsdrüsen eine hämolytische Wirksamkeit.

Erwärmt man die Organextracte auf 56° während einer halben oder ganzen Stunde, so verschwindet die hämolytische Fähigkeit

in manchen Fällen, in anderen Fällen vermindert sie sich, sehr selten bleibt sie unverändert. Dieser Unterschied den „Cytasen“ gegenüber, die im Allgemeinen durch halbstündiges Erwärmen auf 56° zerstört werden, ist jedoch nach Tarassevitsch nur ein scheinbarer. Die „Makrocytase“ ist in den Organextracten nicht völlig in Freiheit gesetzt, sondern man kann behaupten, dass sie zum grossen Theil durch die Zelltrümmer zurückgehalten ist, die sich in den Emulsionen befinden, und dass sie die Trümmer nur langsam und unvollständig verlässt. Dies geht daraus hervor, dass die gesammte Emulsion stets wirksamer ist als der flüssige Antheil, den man durch Absetzenlassen oder Centrifugiren erhält, und dass bei Filtration durch Papier die klare Flüssigkeit zum grossen Theil der Eigenschaften beraubt ist, die der ganzen Emulsion zukommen. Diese filtrirte Flüssigkeit nun, in der nach Tarassevitsch alle vorhandene „Cytase“ sich in gelöstem Zustande befindet, soll sich Temperatureinflüssen gegenüber wie hämolytisches Serum verhalten.

Im Uebrigen ist nach Tarassevitsch auch die Thermostabilität der Gesamtexttracte nicht sehr bedeutend. Erwärmt er seine Extracte ein wenig höher, 1—2 Stunden auf $58,5^{\circ}$, 60° , 62° , so verschwand die hämolytische Fähigkeit vollkommen.

Tarassevitsch kommt zu dem Schluss, dass durch dieses Verhalten thermischen Einflüssen gegenüber die Verwandtschaft der hämolytischen Substanzen der Organextracte mit den „Cytasen“ des Serums ganz klar sei und dass man eine hämolytische Wirksamkeit, die bei so niedrigen Temperaturen vernichtet wird, nicht osmotischen Phänomenen oder der Gegenwart „de quelques substances chimiques“ zuschreiben dürfe. Es ist also, wie Metschnikoff annahm, in den untersuchten Organen eine „Makrocytase“.

enthalten, und dieser Umstand beweist, dass die Makrophagenorgane eine Rolle bei der Bildung der natürlichen und künstlichen Hämolytine spielen müssen.

Wir wollen im Folgenden unsere eigenen Versuche mittheilen, die uns zu wesentlich anderen Resultaten führen, als diejenigen, zu denen Metschnikoff und Tarassevitch gelangten.

Die Emulsionen der Organe wurden in folgender Weise hergestellt. Die dem entbluteten Thiere entnommenen Organe werden mit durch Salzsäure gereinigtem Seesand möglichst fein verrieben, dann mit dem 5—10fachen ihres Gewichts physiologischer Kochsalzlösung aufgeschwemmt und zwei Stunden im Schüttelapparat geschüttelt, hierauf werden die gröberen Theile durch mehrstündiges Centrifugiren entfernt, bis eine mehr oder weniger gleichmässig getrübe Flüssigkeit zurückbleibt. Die Organextracte wurden möglichst frisch verwendet, liessen sich aber auch, bei -10° — -15° eingefroren, gut conserviren¹⁾.

Bei der Untersuchung auf Hämolytine wurden Blutkörperchen verwendet, die vom Serum durch Centrifugiren möglichst befreit waren.

Die Versuchsreihen blieben 2—3 Stunden im Thermostat bei 37° und über Nacht im Eisschrank bei 8° . Der Verlauf der Hämolyse ist bei Anwendung grösserer Mengen der Organextracte ein rascher, bei geringen Mengen ein sehr langsamer. Die Reagensröhrchen müssen bei 37° häufig aufgeschüttelt werden, und das Resultat kann erst am folgenden Tage beurtheilt werden.

Wir suchten uns zunächst einen allgemeinen Ueberblick über die hämolytische Wirkung einiger Organextracte auf verschiedene Blutarten zu verschaffen. Die Extracte des Darmes und Magens der Maus, sowie des Magens von Meerschweinchen und des Pankreas des Rindes zeigten stets eine starke hämolytische Wirkung allen untersuchten Blutarten gegenüber und führten in der Menge von 1,0—0,5 ccm zur completen Lösung von 1 ccm 5proc. Blutes von Kaninchen, Meerschweinchen, Maus, Ratte, Ziege, Schaf, Rind, Schwein, Pferd, Hund, Gans. Die übrigen untersuchten Organ-

1) Nach dem Aufthauen beobachteten wir oft in den vorher von sichtbaren Partikelchen befreiten Organextracten das Auftreten von zahlreichen Klümpchen, die sich abcentrifugiren liessen und, in Kochsalzwasser aufgeschwemmt, hämolytisch wirkten.

extracte von Meerschweinchendarm, Rattendarm, Rattenmagen verhielten sich in ihrer hämolytischen Fähigkeit den verschiedenen Blutarten gegenüber wechselnd, sowohl qualitativ wie quantitativ. Extracte der Milz des Meerschweinchens lösten nur Hundeblood und Meerschweinchenblut, Extracte der Milz der Maus in geringem Grade Meerschweinchen- und Schweineblut. Meerschweinchennebenniere löste die beiden in diesem Falle untersuchten Blutarten, Meerschweinchenblut und Gänseblut. Die Extracte aus Milz, Mesenteriallymphdrüsen, Pankreas, Magen, Darm und Nebennieren eines Hundes fanden wir sehr stark hämolytisch für Meerschweinchenblut, während sich in einem anderen Fall die Milz eines Hundes vollkommen unwirksam erwies, dessen Pankreas stark hämolytisch wirkte. Die von uns beobachtete Verschiedenheit der hämolytischen Wirkung differenten Blutkörperchen gegenüber ist auch schon anderen Untersuchern aufgefallen, und wir wollten deshalb nur auf einen bisher nicht berücksichtigten, sehr wichtigen Punkt hinweisen, dass nämlich die Organextracte auch die Blutkörperchen derjenigen Thierspecies, ja des Individuums, von dem sie stammen, aufzulösen vermögen.

So lösen Emulsionen von Meerschweinchen-Magen, -Milz, -Nebenniere, -Niere, -Darm, Mäusedarm und -Magen, Rattendarm und -Magen, Ochsenpankreas nach unseren Erfahrungen die Blutkörperchen der eigenen Species. Von dem Verhältniss dieser Wirkung auf das Blut der eigenen Species und der Hämolyse fremder Blutarten geben folgende zwei Versuche eine Vorstellung (Tabelle 1, S. 387).

Es ist aus diesen Versuchen zu ersehen, dass die Empfindlichkeit des eigenen Blutes eine sehr hohe sein kann, ebenso hoch, wie die einer fremden Blutart. Ob alle diese Extracte das Blut des Individuums selbst lösen, haben wir nicht untersucht, halten

Tabelle 1.
Emulsion aus Darm der Maus 10 pCt.

Ochsenblut 5 pCt. 1,0	Meerschweinchenblut 5 pCt. 1,0	Mausblut 5 pCt. 1,0
1,0 complet	complet	complet
0,75 complet	complet	complet
0,5 fast complet	complet	complet
0,35 Spur	complet	complet
0,25 0	complet	Spur
0,2 0	complet	0
0,15 0	complet	0

Emulsion aus Rinderpankreas 10 pCt.

Kaninchenblut 5 pCt. 1,0	Meerschweinchenblut 5 pCt. 1,0	Ochsenblut 5 pCt. 1,0
0,5 complet	complet	complet
0,35 complet	0	0
0,25 stark	0	0
0,15 ?—0	0	0

es aber für wahrscheinlich, da in allen Versuchen, die wir in dieser Hinsicht anstellten (besonders mit Extracten aus Mäusedarm und Meerschweinchenmagen) positive Resultate erhalten wurden.

Die Versuche, besonders das Verhalten des Extractes der Meerschweinchenmilz, den auch Shibayama nur für Hundeblood wirksam fand, zeigen auch, dass wir es hier nicht mit hämolytischen Giften genereller Art zu thun haben, die, wie die Saponine, die gallensauren Salze, gewisse Alkaloide (Solamin) alle Blutkörperchen ohne Unterschied der Species auflösen, sondern dass eine gewisse Specificität dieser hämolytischen Gifte besteht, die von besonderem biologischen Interesse ist.

Gerade die Eigenschaft der Organextracte, die Blutkörperchen des eigenen Individuums selbst zu lösen, ist insofern von grosser Bedeutung, als das Blutserum der Thiere weder normal, noch nach

immunisatorischen Eingriffen Stoffe enthält, welche die Blutkörperchen des Thieres selbst schädigen (Autohämolyse). Es ist natürlich auch Tarassevitch selbst schon der Unterschied aufgefallen, der zwischen dem Mangel einer ausgesprochenen hämolytischen Wirkung des Meerschweinchenserums fremden Blutarten gegenüber und der starken hämolytischen Wirkung der Extracte aus gewissen Meerschweinchenorganen besteht. Er glaubt, diese so grosse Differenz dadurch erklären zu können, dass er eine Verschiedenheit der aus den Organen ausgezogenen und der im Serum vorhandenen Makrocytase annimmt. Auf alle Fälle aber muss hier für Tarassevitch ein Dilemma entstehen. Denn entweder existiren mehrere „Makrocytasen“, entgegen dem unitarischen Standpunkt Metschnikoff's, oder aber die Makrocytase des Serums ist identisch mit derjenigen der Organextracte, was bei dem ganz differenten Verhalten beider auch Tarassevitch selbst nicht annehmbar erscheint.

Für uns selbst lag die erste Frage in einer ganz anderen Richtung, da wir in allen genügend untersuchten Fällen von Hämolyse und Bakteriolyse niemals einem einheitlichen Alexin im Sinne von Buchner und Metschnikoff begegnet sind, sondern immer auf ein Zusammenwirken von Amboceptor und Complement trafen. Demnach mussten unsere Untersuchungen vor allem darauf gerichtet sein, festzustellen, ob sich die hämolytischen Organextracte durch den Nachweis von Complement und Amboceptor charakterisiren liessen.

Diese ersten Zweifel, ob diese Stoffe dem entsprechen, was wir als complexe Hämolyse des Blutserums auffassen, veranlassten uns zunächst, die hämolytischen Organe in Bezug auf diejenigen Hauptcharacteristica zu untersuchen, die wir beim Studium der complexen Hämolyse kennen gelernt haben.

Es sind dies:

I. Das Verhalten gegenüber thermischen Einflüssen.

II. Das Verhalten bei der Bindung an rothe Blutkörperchen bei niedriger Temperatur.

III. Die Fähigkeit der immunisatorischen Antikörperbildung.

Wir beginnen zunächst mit der Darstellung einer Anzahl typischer Versuche, die das Verhalten der Organextracte höheren Temperaturen gegenüber zeigen. An erster Stelle seien diejenigen Versuche angeführt, welche sich auf die Hämolyse von Gänseblutkörperchen durch Organextracte beziehen, da Metschnikoff und Tarassevitch sich vornehmlich dieser Blutart bedient haben (Tabelle 2).

Tabelle 2.

A. Einwirkung erhitzter Organextracte auf Gänseblutkörperchen
(1,0 cem 5 pCt.)

I. Extract aus Hundemilz (10 pCt.)

	Nicht erwärmt	3h 62°
0,2	complete Lsg.	complete Lsg.
0,15	complete Lsg.	fast complet
0,1	sehr wenig	sehr wenig — Spur

II. Extract aus Hundemagen (10 pCt.)

	Nicht erwärmt	3h 62°	1h 100°	3h 100°
0,35	complet	complet	complet	complet
0,25	complet	complet	complet	complet
0,15	complet	complet	complet	complet
0,1	sehr wenig	sehr wenig	sehr wenig	sehr wenig

III. Extract aus Hundepancreas (10 pCt.)

	Nicht erwärmt	3h 62°	1h 100°	3h 100°
0,75	complet	complet	complet	complet
0,5	complet	complet	complet	wohl complet
0,35	stark	0	0	0
0,25	sehr wenig	0	0	0
0,15	0	0	0	0

IV. Extract aus Hundemesenteriallymphdrüsen (10 pCt.)

	Nicht erwärmt	3h 62°	1h 100° ¹⁾	3h 100° ¹⁾
0,75	complet	complet	complet	complet
0,5	complet	complet	stark	stark
0,35	complet	fast complet	sehr wenig	sehr wenig

1) Enorme Coagula.

V. Extract aus Maudarm (5 pCt.)

	Nicht erwärmt	3h 62°	1h 100°	3h 100°
0,35	complet	complet	complet	complet
0,25	complet	complet	complet	mässig
0,2	complet	stark	stark	mässig
0,15	complet	mässig	wenig	wenig
0,1	fast complet	wenig	Spur	Spur

Diese Versuche zeigen auf das klarste, dass die hämolytische Wirkung von Organemulsionen auf Gänseblutkörperchen in den meisten Fällen durch dreistündiges Erwärmen auf 62° gar nicht oder nur wenig geschädigt wird, und dass selbst einstündiges, ja dreistündiges Erhitzen auf 100° eine weitere Schädigung der hämolytischen Wirkung nicht zu Stande bringt. Nur der hämolytische Effect der Emulsion des Maudarms wird durch Erwärmen auf 62° auf beinahe die Hälfte reducirt, durch dreistündige Einwirkung von 100° nur wenig mehr geschädigt. Dass es sich aber auch hier nicht um eine wirkliche Zerstörung eines Theiles des Hämolysins

handeln muss, darauf werden wir noch zurückkommen. Wir wollen zunächst unsere weiteren Versuche mittheilen, die sich auf das Verhalten erwärmter Organemulsionen gegen Meerschweinchenblut beziehen (Tabelle 3).

Tabelle 3.
Einwirkung erhitzter Organextracte auf Meerschweinchenblut
 (1 cem 5 pCt.)

I. Extract aus Hundesenterialdrüsen (5 pCt.)

	Nicht erhitzt	1 ^h 64°	30' 100°
0,25	complet	complet	complet
0,15	complet	complet	complet
0,1	Spur	0	Spürenchen
0,075	0	0	0

II. Extract aus Ochsenpancreas (10 pCt.)

	Nicht erhitzt	1 ^h 62°
0,85	complet	complet
0,25	complet	complet
0,15	stark	stark

III. Extract aus Ochsenpancreas (20 pCt.)

	Nicht erhitzt	1 ^h 68°	1 ^h 15' 100°
0,15	complet	complet	complet
0,1	complet	complet	complet
0,075	Spur	Spur	Spur
0,05	0	Spürenchen	0

IV. Extract aus Meerschweinchenmagen (10 pCt.)

	Nicht erhitzt	3 ^h 65°
0,25	complet	complet
0,2	—	complet
0,15	stark	stark

Auch durch Zusatz stärker alterirender Mittel, Säure und Alkali, bei höherer Temperatur wird dieses Resultat nicht geändert (Tabelle 4).

Tabelle 4.
Ochsenpancreasextract 10 pCt.

	nicht behandelt	$\frac{1}{50}$ n. HCl enthaltend, 30' auf 60° erwärmt, dann neutralisirt	$\frac{1}{50}$ n. NaOH enthal- tend, 30' auf 60° erwärmt, dann neutralisirt
0,35	complet	complet	complet
0,25	complet	fast complet	fast complet
0,15	Spürchen	0	0
0,1	0	0	0

Aus allen diesen Versuchen geht hervor, dass die Organextracte ohne jede nennenswerthe Schädigung ihrer hämolytischen Fähigkeit stundenlanges Erwärmen auf 62—68°, ja sogar ein mehrstündiges Erhitzen auf 100° ertragen. Es ist uns bis jetzt in diesen Versuchen überhaupt noch nicht gelungen, eine Grenze für die Thermostabilität der Organextracte zu finden. Es handelt sich also um Substanzen, die kochbeständig (coctostabil) sind, eine Feststellung, die an und für sich schon genügt, die Annahme hinfällig zu machen, dass es sich hier um „Cytasen“ handelt.

Die nächste Frage ist natürlich die, wie denn eine so fundamentale Divergenz zwischen unseren Befunden und den Angaben des so bewährten Metschnikoff'schen Laboratoriums zu erklären sind. Wir glauben, den Grund dieser Differenz in Folgendem erkannt zu haben.

Es ist nämlich von der grössten Wichtigkeit bei den eben geschilderten Versuchen, dass dafür gesorgt wird, dass die beim Erwärmen entstandenen mehr oder weniger reichlichen Niederschläge vor der Prüfung auf hämolytische Fähigkeit wieder gründlich auf-

geschüttelt und gleichmässig in der Flüssigkeit vertheilt werden, denn einzig und allein den beim Erhitzen entstehenden Coagula kommt eine hämolytische Fähigkeit zu. Ist einmal durch Erwärmen ein Niederschlag entstanden, so enthält die von diesem befreite völlig klare Flüssigkeit nach unseren Erfahrungen überhaupt kein Hämolysin mehr. Centrifugirt man den Niederschlag ab, so erhält man einen unwirksamen klaren Antheil und durch Aufschwemmung des Niederschlages in der entsprechenden Menge physiologischer Kochsalzlösung eine neue Emulsion, die die hämolytische Fähigkeit bewahrt hat, wie dies aus folgenden Versuchen hervorgeht¹⁾ (Tabelle 5).

Tabelle 5.
I. Extract aus Hundelymphdrüsen (10 pCt.)
Meerschweinchenblut 1,0 ccm 5 pCt.

	frisch	1 h 62° (kein Coagulum)	1 h 100° geringer Nieder- schlag, centrifugirt, in Kochsalzlösung wieder aufgenommen	1 h 100° durch Centri- fugiren ge- wonnene klare Flüssigkeit
2,0	—	—	complet	0
1,5	—	—	complet	0
1,0	complet	complet	complet	0
0,75	complet	complet	—	0
0,5	complet	complet	complet	—
0,25	complet	stark	—	—
0,15	stark	sehr wenig	—	—

1) Die beim Erhitzen entstehenden Coagula können so massenhafte sein, dass sie eine exacte Beobachtung der Hämolyse sehr erschweren. Häufig ist zu beobachten, dass die Hämolyse durch erhitze, mit Coagula erfüllte Organ-extracte bedeutend langsamer von Statten geht, da anscheinend die Niederschläge dem Austritt der hämolytischen Substanz einen grösseren Widerstand entgegensetzen. Hierin liegt natürlich eine Quelle der Täuschung, da bei niederer Temperatur und zu kurzer Beobachtung die hämolytische Wirksamkeit unterschätzt wird und hierdurch kann sich auch die oben angeführte gelegent-liche Abschwächung erhitzter Organextracte erklären, die dann nicht auf einer partiellen Zerstörung der Substanz beruhen würde.

II. Extract aus Hundepancreas (20 pCt.).
Meerschweinchenblut 1 ccm 5 pCt.

	frisch	1 h 62° (kein Coagulum)	1 h 100° geringer Nieder- schlag, centrifugirt, in Kochsalzlösung wieder aufgenommen	1 h 100° durch Centri- fugiren ge- wonnene klare Flüssigkeit
2,0	—	—	complet	0
1,5	—	—	complet	0
1,0	complet	complet	complet	0
0,75	complet	complet	—	0
0,5	complet	wenig	mässig	0
0,25	wenig	0	—	—
0,15	wenig	0	—	—

III. Hundedarmextract 10 pCt.
Gänseblut 5 pCt. 1,0.

	1 h 100° Niederschlag wieder gleichmässig vertheilt	1 h 100° Niederschlag nach Centrifugiren in Kochsalzlösung aufgenommen	1 h 100° abcentrifugirte Flüssigkeit, noch etwas trübe
1,5	complet	complet	wenig
1,0	complet	complet	Spur
0,75	complet	complet	0
0,5	complet	fast complet	0
0,35	fast complet	0	0
0,25	—	—	0
0,2	—	—	0
0,15	—	—	0

IV. Extract aus Mäusedarm (10 pCt.).
Gänseblut 5 pCt. 1,0.

	3 h 100° Niederschlag gleichmässig vertheilt	3 h 100° Niederschlag in Kochsalzlösung auf- genommen	3 h 100° klare abcentrifugirte Flüssigkeit
1,0	complet	—	0
0,75	complet	complet	—
0,5	complet	complet	0
0,35	complet	stark	0
0,25	mässig	Spur	—
0,2	mässig	Spur	—
0,15	wenig	Spürchen	—
0,1	sehr wenig	minimal	—

Es dürfte nach diesen Versuchen sehr wahrscheinlich sein, dass die entgegengesetzten Resultate, zu denen wir einerseits, Metschnikoff und Tarassevitsch andererseits gelangt sind, darauf zurückgehen, dass von den beiden Beobachtern die beim Erhitzen der Organextracte entstehenden Niederschläge nicht genügend berücksichtigt werden.

Wenn wir annehmen, dass die hämolytisch wirkende kochbeständige Substanz in den Organextracten in gelöster Form vorhanden ist, so bereitet die Thatsache, dass dieselbe durch das beim Erhitzen entstehende Coagulum der Flüssigkeit entzogen wird, dem Verständniss einige Schwierigkeiten. Man könnte allenfalls an eine Adsorption durch die entstehenden Coagula denken. Wenn sich aber die hämolytische Substanz nicht in Lösung, sondern in einem Zustand feinsten Suspension befindet, so ist die vollkommene Befreiung der Flüssigkeit beim Erhitzen viel leichter verständlich, da es eine alte Erfahrung ist, dass man fein in einer Flüssigkeit vertheilte Substanzen durch Erzeugung eines Niederschlags mitreisst. Beruht doch die Technik des Klärens von Flüssigkeiten zum grossen Theil auf solchen Fällungen.

Wir sind zur Zeit zu einer definitiven Entscheidung der Frage, ob die hämolytische Substanz in der Flüssigkeit gelöst oder in feinsten Suspension vorhanden ist, noch nicht vorgedrungen, neigen aber entschieden zu der letzteren Annahme. Wir stützen uns hierbei auf unsere zahlreichen Erfahrungen, dass die Organextracte durch Filtration durch poröse Filterkerzen vollkommen unwirksam werden, und auf das Verhalten der hämolytischen Substanz bei Behandlung mit Alkohol.

Versetzt man 1 Theil eines 10proc. Extracts aus Ochsenpankreas mit 10 Theilen 96 proc. Alkohol, filtrirt nach einiger Zeit von dem entstandenen flockigen Niederschlag ab, destillirt das voll-

kommen klare Filtrat im Vacuum und nimmt den Rückstand wieder in physiologischer Kochsalzlösung auf, so erhält man eine grobflockige Suspension von starker hämolytischer Wirkung, etwa $\frac{1}{2}$ bis $\frac{1}{3}$ der ursprünglichen Wirkung. Filtrirt man diese Flüssigkeit, so erweist sich das klare Filtrat als vollkommen unwirksam, während die vom Filter abgewaschenen Flocken fast die ganze hämolytische Wirkung entfalten. Folgender Versuch giebt hierfür ein Beispiel (Tabelle 6).

Tabelle 6.

Meerschweinchenblut 5proc. 1,0. Ochsenpankreasextract 10proc.,
Rückstand aus Alkoholdestillat, in 0,85proc. Kochsalzlösung aufgenommen.

	Gesamtflüssigkeit	klares Filtrat	Aufschwemmung der Flocken
1,0	complet	0	complet
0,5	complet	0	complet
0,35	—	0	complet
0,25	complet	0	complet
0,15	—	0	stark
0,1	mässig	0	Spur

Es handelt sich also offenbar um eine Substanz, die bei der beschriebenen Behandlung in der alkoholischen Flüssigkeit gelöst ist, die aber in Kochsalzlösung höchstens nur in sehr geringem Grade löslich ist.

Eine gewisse Löslichkeit in Kochsalzlösung ist natürlich als Bedingung der beobachteten hämolytischen Wirksamkeit immer vorauszusetzen, doch kann ja dieselbe eine minimale sein, indem die rothen Blutkörperchen, die jedesmal in Lösung gehenden Mengen der Substanz durch Bindung an sich reissen und so die Flüssigkeit wieder aufnahmefähig für neue, geringe Mengen der Substanz machen. Es ist diese Vorstellung einer relativen Unlöslichkeit der

Substanz also wohl vereinbar mit ihrer hämolytischen Wirkung. Der Vorgang, der sich hierbei abspielt, erinnert an das „Abbluten“ gewisser Farbstoffe, die von der gefärbten Faser an Wasser nicht merklich abgegeben werden, und welche dennoch durch Vermittlung des wässerigen Mediums von den gefärbten Fasern auf ungefärbte übergehen.

Die Coctostabilität der hämolytischen Substanz der Organextracte, das Haften derselben an festen Theilchen, die Alkohol-löslichkeit zeigt unseres Erachtens zur Evidenz, dass sie weder mit den „Cytasen“ Metschnikoff's noch mit unseren complexen Hämolysinen identificirt werden darf. Trotzdem haben wir nicht unterlassen, noch eine Prüfung der weiteren zur Charakterisirung der Hämolysine dienenden Eigenschaften vorzunehmen.

Wir untersuchten deshalb noch in einem Fall die Einwirkung unserer Organemulsionen auf Blutkörperchen bei 0°, um die Möglichkeit einer Trennung eines etwa vorhandenen Amboceptors und Complements festzustellen.

Je 1 cem 5 proc. Meerschweinchen-Blutaufschwemmung wurden in Eis gut gekühlt, dann wurden wechselnde Mengen vorgekühlten Pankreasextracts vom Ochsen zugeführt und die Gemische unter häufigem Umschütteln 2 Stunden bei 0° gehalten. Hier trat nur bei grossen Mengen des Extracts eine geringe Lösung ein. Es wurde dann centrifugirt, das Sediment von Neuem in Kochsalz-lösung (1,5 cem) aufgeschwemmt und der Abguss mit 0,05 cem vom Serum befreiten Meerschweinchenbluts versetzt (Tabelle 7, S. 398).

Es ist also hier bei 0° die einfache lösende Dosis vollkommen von den Blutkörperchen verankert und führt nach Centrifugiren zur Lösung derselben in der Wärme; auch die doppelte lösende Dosis wird noch vollständig von den Blutkörperchen gebunden. Es zeigt sich also auch hier ein Verhalten, das durchaus

Tabelle 7.

Meerschweinchenblut 5 proc. 1,0.

Pankreas-extract	Lösung nach 2 Stunden 0°	Haemolyse durch Abguss	Haemolyse des Sedi- ments	Controlle, ab- solute Wir- kung in der Wärme
1,0	wenig	complet	complet	complet
0,5	0	0	complet	complet
0,35	0	0	complet	complet
0,25	0	0	fast complet	complet
0,15	0	0	stark	stark

nicht dem der complexen Hämolyse des Serums entspricht.

Es erübrigte nun noch, eine weitere Fundamenteigenschaft zu untersuchen, nämlich die Antikörperbildung.

Zur peritonealen Injection von Kaninchen bedienten wir uns eines stark wirksamen Extracts aus Ochsenpankreas, der durch einstündiges Erwärmen auf 60° sterilisirt war. Die ausfallenden Niederschläge wurden als der eigentlich wirksame Bestandtheil gut aufgeschüttelt und das Ganze injicirt. Zwei Kaninchen erhielten in geeigneten Intervallen 20 ccm, 45 ccm, 60 ccm des Extracts injicirt und wurden 10 Tage nach der letzten Injection entblutet. Die antihämolytische Wirkung des Serums gegenüber dem Extract erwies sich genau gleich derjenigen normalen Kaninchenserums (Tabelle 8, S. 399).

Wie aus diesem Versuche, dessen Resultat durch eine Anzahl ähnlicher Versuche mit dem Serum anderer derartig vorbehandelter Kaninchen und einer Ziege bestätigt wurde, zu ersehen ist, ist es nicht möglich gewesen, durch Injection von Pankreasextract Antikörper zu erzeugen.

Dagegen zeigt der obige Versuch, dass dem normalen Kaninchenserum schon eine sehr erhebliche hemmende Wirkung auf die

Tabelle 8.

1 ccm Meerschweinchenblut + 0,5 Pankreasextract vom Ochsen
= 2 mal lösende Dosis.

+ Serum ccm	1. von Kaninchen, mit Pankreasextract immunisirt, inact.	2. von normalem Kaninchen inact.
1. 0,25	0	0
2. 0,2	0	0
3. 0,15	0	0
4. 0,1	complet	fast complet
5. 0,075	complet	complet
6. 0,05	complet	complet
7. 0,015	complet	complet

Hämolyse durch Organextract zukommt, ein Verhalten, das wir an allen von uns untersuchten Serumarten, besonders ausgeprägt beim Ochsen Serum, constatiren konnten, wie folgende Beispiele zeigen (Tabelle 9)¹⁾.

Tabelle 9.

Meerschweinchenblut 5 pCt. 1,0. Ochsen-Pankreasextract 0,5.

	Kaninchenserum inact.	Ziegenserum inact.
1,0	0	0
0,5	"	0
0,25	0	0
0,1	fast complet	0
0,05	complet	stark
0,025	complet	complet
0	complet	complet

Meerschweinchenblut 5 pCt. 1,0.
Ochsenpankreasextract 1,0 (= 4 mal lösende Dosis).

Ochsen Serum inact. ($\frac{1}{2}$ h. bei 56°).

0,05	0
0,025	0
0,01	stark
0	complet

Dass derartige starke antihämolytische Wirkungen normalen Serums nicht auf Antikörper im eigentlichen Sinn zurückzuführen

1) Dieser Wirkung des Serums muss auch in allen Versuchen durch vorheriges Waschen der Blutkörperchen Rechnung getragen werden.

sind, geht daraus hervor, dass diese Schutzwirkung den Einfluss hoher Temperaturen, selbst von 100° übersteht. Dies ist aus folgendem Versuch zu ersehen (Tabelle 10).

Tabelle 10.

Pankreasextract	1 ccm Meerschweinchenblut 5 pCt. + 0,2 ccm (1,0 ccm = $\frac{1}{3}$) Ziegenserum.		
	Ziegenserum wurde 1 Stunde erhitzt		ohne Serum
	bei 70° C.	bei 100° C.	
1. 1,0	complet	complet	complet
2. 0,75	Spur	Spürchen	complet
3. 0,5	0	0	complet
4. 0,35	0	0	complet
5. 0,25	0	0	complet
6. 0,15	0	0	Spürchen
7. 0,1	0	0	0
8. 0	0	0	0

Das Serum wurde 5mal mit Leitungswasser verdünnt und nach Erhitzen die entsprechende Menge Kochsalz zugefügt.

Es zeigt dieser Versuch, dass die Wirkung des Ziegenserums, welches in der Menge von 0,2 ccm die dreifache lösende Dosis der Emulsion fast vollständig neutralisirt, selbst durch einstündiges Erhitzen auf 100° nicht die geringste Einbusse erleidet, dass also ein Antikörper im gewöhnlichen Sinn nicht vorliegt.

Ob die coctostabile Substanz, die hier wirkt, eine einheitliche und specifisch die hämolytische Substanz des Organextractes beeinflussende ist, oder ob es sich um einen Complex von „anti-reactiv“ wirkenden Körpern handelt, können erst weitere Untersuchungen entscheiden¹⁾.

1) Analoge Wirkungen kochfester Substanzen beobachtete neuerdings Korschun, der ein „Pseudo-Antilab“ normaler Sera untersucht hat (Zeitschrift für physiolog. Chemie. Bd. 36. Heft 2 u. 3. 1902). Auch eine hitzebeständige, die Wirkung der Urease hemmende Substanz wurde von Moll (Hofmeister's Beiträge. Bd. II. H. 7—9) jüngst beschrieben.

Die von uns untersuchten hämolytischen Substanzen der Organextracte sind also:

1. coctostabil,
2. in Alkohol löslich,
3. nicht complex,
4. nicht befähigt zur Antikörperauslösung.

Es ergibt sich aus diesem Verhalten, dass es sich hier um Substanzen handelt, die von den Hämolytinen des Serums völlig verschieden sind, und die einer eigenartigen Classe von hämolytisch wirkenden Stoffen angehören.

Eine gewisse Analogie zeigen diese Substanzen mit den baktericiden Körpern, die von Conradi¹⁾ bei der Autolyse von Organen erhalten wurden, und die gleichfalls coctostabil und alkohollöslich sind, welche aber im Gegensatz zu den hier vorliegenden durch poröse Filter gehen.

Ob diese Substanzen, deren weitere chemische Erforschung wir uns vorbehalten möchten, schon in der lebenden Zelle als solche präformirt sind, oder ob sie erst beim Zerfall des lebenden Protoplasmas, sei es durch Zertrümmerung der Zellen und den Einfluss des Extractionsmittels, sei es durch den Einfluss der Autolyse entstehen, muss vorläufig dahingestellt bleiben. Ueber das Vorkommen von Amboceptoren und Complementen in der lebenden Zelle ist durch diese Feststellungen nichts präjudicirt, nur müssen künftig die von uns aufgedeckten Fehlerquellen bei der Beurtheilung wohl berücksichtigt werden.

Als sicher durch unsere Versuche widerlegt ist die Identificirung der beschriebenen hämolytischen Substanzen der Organextracte mit den „Cytasen“ resp. Complementen des Serums anzusehen.

1) Conradi, Beiträge zur chem. Physiol. u. Pathol. Bd. 1. Heft 5/6. 1901.

XXVI.

Besprechung von Besredka's Arbeit
„Les Antihémolysines naturelles“.¹⁾

Von
H. T. Marshall, M. D. und **Dr. J. Morgenroth**.²⁾

Das Hauptergebniss der Arbeit Resredka's ist folgendes: Im Serum gesunder und kranker Menschen findet sich ein Antihämolyse, und zwar ein einheitlicher Antiamboceptor, der ausschliesslich auf den specifischen, auf Menschenblut eingestellten, streng unitarisch aufgefassten Amboceptor, einwirkt. Der zu den Versuchen des Autors dienende Amboceptor war von einer mit Menschenblut vorbehandelten Ziege gewonnen.

Antihämolyse, welche die Blutkörperchen anderer Species als des Menschen gegen Hämolyse schützen, fehlen im menschlichen Serum, und es gilt allgemein das Gesetz, dass das normale Antihämolyse i. e., der Antiamboceptor eines Serums stets nur die eigenen Blutkörperchen schützt. Die letztere Verallgemeinerung ist von uns experimentell leicht als ganz unhaltbar zu erweisen

1) *Annal. de l'Inst. Pasteur*. October 1901.

2) Aus einer ausführlichen Arbeit „Ueber Anticomplemente und Antiamboceptoren normaler Sera und pathologischer Exsudate“, die in der Zeitschrift für klinische Medicin erscheint, und deren experimenteller Theil dort zu ersehen ist.

gewesen. Es schützen, wie aus unseren Versuchen (s. Zeitschr. f. klin. Medicin, Tab. III) zu ersehen ist, die verschiedensten Serumarten (so besonders stark Pferdeserum) menschliche Blutkörperchen gegen spezifische Hämolysine, und ebenso schützt umgekehrt nach unseren Versuchen Menschenserum Ochsenblutkörperchen.

Vor Allem ist es unumgänglich nöthig, die zwei falschen Prämissen aus dem Wege zu schaffen, aus denen sich die gesammten Irrthümer Besredka's ableiten. Es ist dies leicht genug, da ihre Aufstellung nur dadurch möglich war, dass die Versuche, welche schon vor langem deren Unhaltbarkeit dargethan haben, ignoriert wurden. Die beiden fehlerhaften Voraussetzungen sind:

1. Alle durch Injection einer bestimmten Blutkörperchenart bei irgend einer beliebigen Species immunisatorisch erzeugten Amboceptoren sind vollkommen gleich. Injicirt man, so ist die Annahme Besredka's, Thieren verschiedener Species, z. B. Kaninchen, Meerschweinchen, Ziegen, die Blutkörperchen einer anderen Species, z. B. des Menschen, so sind die neugebildeten Amboceptoren identisch.

2. Die Hämolyse fremder Blutarten durch normale Sera beruht ausschliesslich auf dem Vorhandensein eines einzigen, einheitlichen Alexins, nicht aber eines complexen, aus Amboceptor und Complement bestehenden Hämolysins.

Die Unrichtigkeit der ersten Annahme ist durch eingehende Studien von Ehrlich u. Morgenroth¹⁾ sicher bewiesen. Vor allem ist durch diese Untersuchungen festgestellt, dass das, was man der Einfachheit halber als den Amboceptor eines durch Immunisirung erzeugten hämolytischen Serums bezeichnet, bei einem und demselben Thier als aus Schaaren verschiedenartiger Ambo-

1) S. S. 135.

ceptoren bestehend experimentell zu erweisen ist. Ferner wurde durch Bindungsversuche, durch Versuche mit einem künstlich erzeugten Antiamboceptor und durch Untersuchung der Completirbarkeit der Amboceptoren verschiedenartiger Thierspecies gezeigt, dass gegen dieselbe Blutkörperchenart gerichtete Amboceptoren, die von verschiedenen Species gewonnen sind, sowohl in ihren cytophilen, als auch in ihren complementophilen Gruppen verschieden sind.

Besredka, dem diese Arbeit erst nach Abschluss seiner Versuche bekannt wurde, bedauert „étant donné la complexité de plus en plus grande de la question, de ne pas pouvoir suivre ici les auteurs dans leur argumentations“. Es wäre sehr bedauerlich, wenn das Princip, die einschlägigen Arbeiten einfach zu ignoriren, weil wegen der Complicirtheit der Ergebnisse die Durcharbeitung des experimentellen Materials etwas schwieriger ist, sich allgemein verbreiten würde. Im Uebrigen ist schon früher in den Untersuchungen über Isolysine¹⁾ die Verschiedenheit der Amboceptoren dargethan, und es ist gezeigt worden, dass sogar bei 12 mit Injection von Ziegenblut behandelten Ziegen, auch 12 verschiedene Isolysine, d. h. 12 verschiedene gegen dieselbe Blutart gerichtete Amboceptoren oder, richtiger ausgedrückt, Amboceptorencomplexe zu unterscheiden sind.

Dieser grossen Zahl der auf ein Blutkörperchen gerichteten Amboceptoren entspricht auch ein gleiches Verhalten der Receptoren der Blutkörperchen. Diese müssen in ausserordentlicher Mannigfaltigkeit vorhanden sein, da neben denjenigen Receptoren, welche die Amboceptoren verankern, noch die verschiedensten Receptoren für die zahlreichen einfachen Hämolysine und Hämagglutinine vorhanden sind. Die Richtigkeit dieses Standpunkts, den Ehrlich²⁾

1) Ehrlich und Morgenroth, s. S. 35.

2) Ehrlich, Nothnagel's spec. Pathol. u. Ther. Bd. VIII. 1901.

ausführlich dargelegt hat, wurde erst in letzter Zeit wieder durch sehr elegante von Landsteiner und Sturli¹⁾ angestellte Versuche erhärtet. Diese Autoren zeigten, dass Blutkörperchen, die mit dem Agglutinin eines normalen Serums vollkommen gesättigt sind, noch das Agglutinin eines zweiten, dritten (ja fünften) Serums successive und in beliebiger Reihenfolge aufnehmen können. So wurde das Agglutinin des Pferdeserums von Taubenblutkörperchen noch gebunden, die mit Ziegenserum und Kaninchenserum so vorbehandelt waren, dass sie diesen letzteren Sera kein Agglutinin mehr zu entziehen vermochten. Diese Ergebnisse sind nur verständlich, wenn man eine grosse Anzahl verschiedener Receptoren für die Agglutinine differenter Sera annimmt, und es muss daher sehr befremden, dass gerade diese den Anschauungen Ehrlich's so entsprechende Versuchsreihe durch Landsteiner und Sturli eine andersartige und complicirte Deutung erfahren hat.

Die zweite Voraussetzung Besredka's entspricht gleichfalls nicht den Thatsachen. Ehrlich und Morgenroth (S. 16) haben schon vor nun drei Jahren für eine Anzahl normaler Hämolysine die complexe Natur erwiesen und später auch Beweise für die Vielheit der Complemente erbracht. In einer abschliessenden Arbeit hat neuerdings Sachs (S. 262) gezeigt, dass in den Fällen, wo es anderen Untersuchern nicht gelang, die Complexität normaler Hämolysine festzustellen, nur technische Schwierigkeiten und experimentelle Missgriffe die Schuld trugen.

Nach dieser principiellen Auseinandersetzung können wir nun Besredka's Versuche selbst ins Auge fassen und seine Folgerungen aus denselben besprechen.

1) Landsteiner u. Sturli, Ueber die Hämagglutinine normaler Sera. Wien. klin. Wochenschr. 1902. No. 2.

Der von Besredka besonders untersuchte Fall bezieht sich auf das System Menschenblut — Amboceptor einer mit Menschenblut behandelten Ziege — Meerschweinchenserum als Complement. Setzt man diesem System inactives Menschenserum zu, so wird die Lösung, wie auch wir fanden, verhindert. Besredka schloss aus diesem Verhalten des Menschenserums, dass in demselben ein Antiamboceptor vorhanden sein müsse, und zwar aus folgenden Gründen.

Nach Besredka enthält jedes Serum einer bestimmten Thierart eine einzige, einheitliche „Cytase“, die für diese Thierart spezifisch ist. Nun hat der Autor sich die Frage vorgelegt, ob denn das Menschenserum als solches eine Anti-„Cytase“ gegen die betreffende „Cytase“ besitze, ob also in diesem Falle das inactive Menschenserum eine Anticytase gegen Meerschweinchenserum enthält. Die Entscheidung dieser Frage war für Besredka eine ausserordentlich leichte. Das Meerschweinchenserum löst nämlich, vermittelt seiner „Cytase“ allein, gewisse Blutarten, und diese Wirkung wird durch Menschenserum nicht aufgehoben. Das Menschenserum kann also überhaupt keine Anticytase enthalten, es kann also, wenn dieses Serum bei der oben angegebenen Combination Menschenblut — spezifischer Amboceptor — Meerschweinchenserum eine Schutzwirkung ausübt, per exclusionem geschlossen werden, dass diese auf einem Antiamboceptor beruht.

Der Fundamentalfehler dieser Beweisführung liegt eben, wie schon oben auseinandergesetzt, in der Annahme einer einheitlichen Cytase, die noch dazu an und für sich zur Hämolyse befähigt sei. Thatsächlich aber erfolgt die Lösung von rothen Blutkörperchen durch Meerschweinchenserum doch nur in der Weise, dass ein im Blutserum vorhandener normaler Amboceptor an die Blutkörperchen herantritt und dann durch weitere Verankerung das Complement

(Cytase) bindet, welches die Lösung herbeiführt. Wenn man das Complement an und für sich als eine einheitliche Substanz auffasst, so könnte man aus dem Umstand, dass das Menschenserum diese normale Hämolyse nicht aufhebt, ohne weiteres folgern, dass das menschliche Serum weder einen Antikörper gegen den normalen Amboceptor, noch gegen das Complement enthält. In Wirklichkeit liegt aber die Sache so, dass das „Complement“ aus zahlreichen Partialcomplementen sich zusammensetzt, von denen das eine oder das andere für die Completirung bestimmter Amboceptoren — sei es hämolytischer, sei es bakteriolytischer — maassgebend, dominant ist. Diese Theorie der dominanten Complemente ist von Ehrlich und Marshall¹⁾ ausführlich begründet.

Für anticomplementär wirkende Sera ist nun schon nachgewiesen, dass ein bestimmtes derartiges Serum nur einen Theil der Complemente eines zweiten Serums, nicht alle neutralisirt. Marshall und Morgenroth²⁾ haben gezeigt, dass das Anticomplement einer menschlichen Ascitesflüssigkeit die completirende Wirkung des Meerschweinchenserums für einen hämolytischen Amboceptor aufhebt, für einen anderen intact lässt. Es geht also aus dem Befunde, dass Menschenserum die normale hämolytische Wirkung eines Serums nicht aufhebt, dagegen antihämolytisch wirkt, wenn dieses als Complement für einen immunisatorisch erzeugten Amboceptor dient, einzig und allein hervor, dass in dem Menschenserum kein Anticomplement vorhanden ist, welches gegen das in dem Fall der normalen Hämolyse dominante Complement wirkt. Dies hindert natürlich nicht, dass das nämliche Serum Partialcomplemente, die in anderen Fällen

1) S. S. 326 ff.

2) S. S. 321.

dominant sind, beeinträchtigt. Es entbehrt also die ganze Beweisführung Besredka's der festen Grundlage.

Im Uebrigen muss daran festgehalten werden, dass derartige Fragen nicht auf rein speculativem, sondern auf experimentellem Wege zu entscheiden sind. Wir haben in der Centrifugal-Methode eine Versuchsanordnung ausgebildet, die es gestattet, Antiamboceptor und Anticomplement direct als solche nachzuweisen, unabhängig von jeder theoretischen Speculation, und wir haben in dem hier beschriebenen speciellen Fall gezeigt, dass so gut wie ausschliesslich eine Anticomplementwirkung vorhanden ist, der gegenüber der geringe Antiamboceptor ohne Belang ist¹⁾.

Wir müssen demnach auf Grund unserer eigenen Resultate daran festhalten, dass erstens der Hauptantheil der beschriebenen Gegenwirkung des Menschenserums dem Anticomplement zukommt, dass zweitens die Versuchsanordnung Besredka's betreffs eines Antikörpers überhaupt keine Schlüsse erlaubt, und dass drittens nur durch die von uns durchgeführte Methodik eine Entscheidung über den Antheil der einzelnen Factoren an der anti-hämolytischen Wirkung möglich ist.

Nachdem also Besredka auf Grund der Versuche mit menschlichem Blut die anti-hämolytische Wirkung des Menschenserums irrthümlich auf einen Antiamboceptor zurückgeführt hat, geht er

1) Anmerkung. Die von Besredka festgestellte Zerstörung und Abschwächung des Antihämolysins durch längeres Erwärmen auf 65° bis 67° ist natürlich in keiner Weise für die Natur und Wirkungsart des Antikörpers charakteristisch. Diese Temperatur schädigt, wie wir feststellten, sowohl Antiamboceptor wie Anticomplement. Das Verhalten eng begrenzten thermischen Einflüssen gegenüber hat überhaupt nicht den Werth einer Gruppenreaction, wie das Vorkommen eines thermostabilen Complements (Ehrlich u. Morgenroth, S. 16) und thermolabiler Amboceptoren (Sachs, S. 262) lehrt.

dazu über, zu untersuchen, ob dieser vermeintliche Antiamboceptor spezifisch, d. h. nur für Menschenblut und menschenblutlösendes Serum sei, und gelangt in diesem Sinne zu einem positiven Resultat. Er findet — und dies bildet die Grundlage für diese Verallgemeinerung — dass Menschenserum Hammelblut nicht schützt gegenüber dem hämolytischen Serum einer mit Hammelblut vorbehandelten Ziege, das durch Meerschweinchenserum reaktiviert wird. Auch wir haben die Beobachtung gemacht und gerade dieses Verhalten auch an einer menschlichen Ascitesflüssigkeit eingehend studirt. Es handelt sich aber gerade hier um einen besonderen Ausnahmefall, bedingt durch ein Partialanticomplement, der demnach als Basis für Verallgemeinerungen besonders ungeeignet ist. Wie aus unseren Versuchen hervorgeht, findet man, wenn man noch andere Fälle untersucht, einen sehr erheblichen Schutz des menschlichen Serums gegen normale und immunisatorisch erzeugte Hämolysine, welche andere Blutarten — in unseren Fällen Ochsenblut — auflösen. Es handelt sich aber auch hier wie beim Menschenblut, soweit eine genaue Analyse die Entscheidung ermöglicht, um Anticomplemente, und nicht um Antiamboceptoren.

Dass schliesslich gelegentlich auch eine kleine Quote der anti-hämolytischen Wirkung — wie bei einem unserer Versuche mit menschlicher Exsudatflüssigkeit und Ochsenblut — auf Rechnung eines Antiamboceptors zu schreiben ist, entzieht der generellen Annahme Besredka's, dass ein normal vorhandener Antiamboceptor stets nur die eigenen Blutkörperchen schützt, vollkommen den Boden.

Es ist nach alledem der Antheil der Antiamboceptoren der menschlichen und thierischen Körperflüssigkeiten bei der Hemmung der Hämolyse gegenüber den Anschauungen Besredka's ganz wesentlich zu Gunsten des Anticomplements einzuschränken. Dass Antiamboceptoren im normalen Serum existiren, ist ausser Zweifel

und ja schon vor längerer Zeit zuerst von Ehrlich u. Morgenroth¹⁾, sowie von P. Müller²⁾ nachgewiesen. Ein regelmässiges Vorkommen bilden diese Antiamboceptoren nicht, worauf gleichfalls schon früher hingewiesen wurde.

Aus unseren Ausführungen ergibt sich endlich, dass die weitgehenden theoretischen Schlussfolgerungen, die Besredka aus dem ausschliesslichen Schutz der eigenen Blutkörperchen durch Serum zieht, nicht anzuerkennen sind, da die grundlegende Thatsache nicht zutrifft. Dass wirklich etwa vorhandene Amboceptoren in erster Linie die Blutkörperchen der betreffenden Thierart selbst schützen, ist an und für sich wahrscheinlich, da sie nach unserer Auffassung, wie an anderer Stelle ausgeführt ist³⁾, freie Zellreceptoren darstellen, nur kann der Beweis ausschliesslich durch eine rationelle Versuchsanordnung geführt werden. Besredka nimmt als Bedingung für die Entstehung seiner vermeintlichen Antiamboceptoren an, dass im Organismus beständig zu Grunde gehende Blutkörperchen Hämolysinbildung auslösen, die das Leben bedrohen würde, wenn nicht der Organismus durch Bildung von Antiamboceptoren ihre Wirkung paralyisirte. Nun ist aber ein solcher Regulationsvorgang sicher nichts Gewöhnliches und von Ehrlich und Morgenroth in den zahlreichen Experimenten über Isolysine, wo er am ehesten hätte in Erscheinung treten müssen, nicht beobachtet worden. Wenn aber eine solche Regulation nothwendig wäre, dann müsste sie auch constant vorkommen. Das ist aber durchaus nicht der Fall, wie bereits früher ausführlich begründet worden ist⁴⁾.

1) S. S. 135 ff.

2) P. Müller, Centralbl. f. Bakt. Bd. 29. 1901.

3) Morgenroth, s. S. 347 ff.

4) S. S. 35 u. 110 ff.

Es bleibt also die nächstliegende und einfachste Annahme, dass die Antiamboceptoren nichts Anderes sind, als Producte des Zerfalls von Zellen, freie Receptoren, die im Stande sind, Amboceptoren zu binden und so ablenkend zu wirken. Dafür, dass diese freien Receptoren Producte des regressiven Stoffwechsels sind, spricht besonders auch der Umstand, dass sie, wie die Versuche Schattenfroh's¹⁾ bewiesen, durch den Harn, und zwar in erheblicher Menge, zur Ausscheidung gelangen.

Wir haben eine besondere ausführliche Widerlegung der Ansichten Besredka's vor allem deshalb für unumgänglich nothwendig erachtet, weil der unitarische Standpunkt, dass gegen eine Blutart nur ein Hämolysin, gegen eine Bakterienart nur ein Bakteriolyisin möglich sei, der in denselben zum Ausdruck gelangt, die Fortbildung der Immunitätslehre und hauptsächlich die Entwicklung ihrer praktischen Anwendungen ganz erheblich zu hemmen geeignet ist.

Die Untersuchungen der letzten Zeit, die den äusserst mannigfaltigen Receptorenapparat der Zellen und die Vielheit der durch Immunisirung mit denselben entstehenden Amboceptoren dargethan haben, lassen ein Vorgehen nach zwei Richtungen als erfolgverheissend erscheinen. Das eine besteht in der Erzeugung polyvalenter Sera durch Immunisirung mit zahlreichen Stämmen derselben Bakterienart. Es ist anzunehmen, und hierfür sprechen besonders die Versuche Durham's über die Agglutinirbarkeit verschiedener Colistämme durch specifische Sera, dass die Varietäten einer Bakterienart die verschiedenen Receptoren in quantitativ sehr wechselnden Verhältnissen enthalten, so dass eine genügende Anreicherung aller in Betracht kommenden Amboceptorentypen erst möglich ist, wenn gegen eine grosse Anzahl verwandter Stämme

1) Schattenfroh, Münchener med. Wochenschr. 1901. No. 31.

eine hochgradige Immunisirung erzielt ist. Dieses Vorgehen wurde früher schon von Denys und van de Velde bei der Herstellung ihres polyvalenten Streptokokkenserums gewählt und ist neuerdings von Wassermann und Ostertag¹⁾ für die Bereitung eines wirksamen Serums gegen die Schweineseuche in Anwendung gebracht und auf der Basis der hier angeführten Ergebnisse von Ehrlich und Morgenroth theoretisch begründet worden.

Auf einen zweiten Erfolg versprechenden Weg wird die Darstellung baktericider Sera durch den Nachweis geführt, dass die Amboceptoren je nach ihrem Ursprung von verschiedenen Thierspecies verschieden sind. Wir müssen in dieser Hinsicht auf die Ausführungen von Ehrlich und Morgenroth²⁾ verweisen, die in der Forderung gipfeln: „Es dürfte sich daher empfehlen, die Darstellung baktericider Sera nicht, wie es bis jetzt üblich ist, bei einer einzigen Thierspecies zu versuchen, sondern Präparate herzustellen, die durch Mischung der Immunsera von Thieren erhalten sind, welche in ihrem Receptorenapparat möglichst verschieden sind“.

Praktische Versuche, die auf diesen theoretischen Grundanschauungen beruhen, sind bereits mit Erfolg von Schreiber³⁾ bei Gewinnung eines Schweinerothlaufserums vom Pferd und vom Rind gemacht worden, neuerdings ist auch Römer⁴⁾ unter voller Würdigung dieses Standpunktes zur Herstellung eines Pneumokokkenserums, das von verschiedenen Thierspecies gewonnen ist, gelangt. Es wäre gerade angesichts des Bestrebens, diese Principien der Praxis nutzbar zu machen, in hohem Grade zu bedauern, wenn die unhaltbare unitarische Anschauung, wie sie Besredka vertritt, von der Verfolgung dieser Ziele abhielte.

1) Wassermann u. Ostertag, Monatsh. f. prakt. Thierheilk. Bd. 13.

2) S. S. 168.

3) Schubert, Berl. thierärztl. Wochenschr. 1902. No. 19.

4) Römer, v. Graefe's Arch. f. Ophthalmol. Bd. 54. H. 1. 1902.

XXVII.

Ueber die Wirkungsweise des Cobragiftes.¹⁾

Von

Preston Kyes, A. M., M. D.,

Associate in Anatomy, University of Chicago.

Fellow of the Rockefeller Institute for medical Research.

I. Ueber die Amboceptoren des Cobragiftes.

Eine der für den Wirkungsmechanismus thierischer Gifte bedeutungsvollsten Arbeiten der letzten Jahre sind die in neuester Zeit erschienenen Untersuchungen Flexner's und Noguchi's²⁾ über die Hämolyse durch Schlangengift. Flexner und Noguchi haben gefunden, dass rothe Blutkörperchen, deren Serum durch sorgfältiges Waschen mit physiologischer Kochsalzlösung vollständig entfernt worden ist, durch Schlangengift zwar agglutinirt, aber nicht gelöst werden. Fügt man den gewaschenen Blutkörperchen aber Serum zu oder benutzt ungewaschenes Blut, so tritt Hämolyse ein. Flexner und Noguchi schliessen daraus, dass die hämolytische Wirkung des Schlangengiftes durch zwei Factoren bedingt ist. Die eine Componente ist im eigentlichen Schlangen-

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1902. No. 38 u. 39.

2) S. Flexner and H. Noguchi, Snake Venom in relation to Haemolysis, Bacteriolysis, and Toxicity. Journal of experimental medicine. Vol. VI. No. 3. 1902.

gift enthalten und soll Erhitzen bis auf etwa 90° gut vertragen. Die zweite Componente ist ein Bestandtheil des Serums, welches das an und für sich unwirksame Gift gewissermaassen activirt.

Flexner und Noguchi sind daher zu der Auffassung gelangt, dass das Schlangengift aus einer Anzahl nach Art der Amboceptoren wirkender Substanzen besteht, die durch gewisse Complemente des Serums activirt werden.

Die fundamentale Bedeutung dieser interessanten Feststellung liegt auf der Hand. Hatte man früher das Schlangengift als ein einheitliches nach Art der Toxine wirkendes Gift angesehen, so war nunmehr auch die Hämolysinwirkung des Schlangengiftes als eine complicirtere aufzufassen und stimmte in ihrem Mechanismus mit dem von Ehrlich und Morgenroth als gesetzmässig festgestellten Verhalten der Hämolysine des Blutserums überein.

Die Entdeckung Flexner's und Noguchi's musste daher grade im hiesigen Institut freudig begrüsst werden, und es erschien bei der principiellen Wichtigkeit dieser Fragen lohnend, auf Grund der neu gewonnenen Erfahrungen ein weiteres Eindringen in den Wirkungsmechanismus des Schlangengiftes zu versuchen. Wir hatten zu unseren Untersuchungen zwei Proben trockenen Cobragiftes zur Verfügung, die sich in der Stärke ihrer hämolytischen Wirksamkeit fast völlig gleich erwiesen, und für deren gütige Ueberlassung wir Herrn Dr. Lamb und Herrn Prof. Calmette zu grossem Dank verpflichtet sind.

Als Standard-Giftlösung diente stets eine 1proc. Lösung von getrocknetem Cobragift in 0,85 pCt. Kochsalzlösung, die, auf Eis aufbewahrt, mehrere Tage unverändert blieb.

Die Versuche sind mit folgenden Blutarten angestellt: Mensch, Rind, Pferd, Ziege, Hammel, Hund, Kaninchen und Meerschweinchen. Ausgehend von Flexner's und Noguchi's Beobachtungen

benutzten wir zunächst nur Blutkörperchen, die vom Serum befreit waren. Zur Entfernung des Serums wurden die Blutkörperchen in der Weise gewaschen, dass eine $2\frac{1}{2}$ proc. Suspension in 0,85 pCt. Kochsalzlösung hergestellt, centrifugirt, die Flüssigkeit abgegossen, von neuem mit derselben Menge Kochsalzlösung aufgefüllt wurde. Diese Procedur wurde stets zweimal vorgenommen und dann eine 5 proc. Suspension hergestellt.

In allen Reagensröhrchen einer Versuchsreihe war stets 1 cem einer 5 proc. Blutsuspension und wurde mit Kochsalzlösung gleiches Volum (2—2,5 cem) hergestellt. Die Proben blieben zwei Stunden bei 37° im Brustschrank und dann bis zum nächsten Vormittag im Eisschrank bei $6-8^{\circ}$.

Nach unseren Erfahrungen kommen in Bezug auf das Verhalten gegenüber dem Cobragift zwei Arten von Blutkörperchen vor:

1. Solche, die durch Cobragift an und für sich gelöst werden.

2. Solche, die erst durch Zufügung von Hülfs-substanzen (Complementen etc.) der Einwirkung des Cobragiftes unterliegen.

Wir lassen zunächst eine kleine Tabelle folgen, die das Verhalten der gewaschenen rothen Blutkörperchen verschiedener Species gegen Cobragift zeigt. (Tabelle I, S. 416.)

Aus der Tabelle sind ohne weiteres zwei Gruppen von Blutarten zu erkennen, nämlich solche, die wie Meerschweinchen-, Hunde, Kaninchen-, Menschen- und Pferdeblut von Cobragift gelöst werden, und solche, die unter diesen Bedingungen auch durch die verwandten grossen Mengen des Giftes nicht angegriffen werden. Die empfindlichen Blutkörperchen besitzen, wie dies allen hämolytischen Giften gegenüber der Fall ist, nicht alle die gleiche Empfindlichkeit, sondern weisen je nach der Species erhebliche

Tabelle I.

Mengen des Cobragiftes (1 pCt) ccm	1 ccm 5 pCt. Blutaufschwemmung							
	Meer- schwein- chen	Hund	Mensch	Kanin- chen	Pferd	Ochs	Hammel	Ziege
1,0	complet	complet	complet	—	—	0	0	0
0,1	"	"	"	complet	complet	keine Lösung		
0,05	"	"	"	fast com- plet	Spur			
0,025	"	"	"	wenig	Spürchen			
0,01	"	"	"	0	0			
0,005	"	"	"					
0,0025	"	"	fast com- plet					
0,001	wenig	stark	mässig					
0,0005	Spur	Spur	Spur					
0,0001	0	0	0					

Schwankungen auf. Natürlich kommen daneben auch gewisse individuelle Schwankungen der Empfindlichkeit vor. Am empfindlichsten sind die Blutkörperchen des Hundes und des Meerschweinchens, da in der Regel 0,25 ccm einer Verdünnung 1:10000 des Giftes noch complete Lösung hervorrufen. Am wenigsten empfindlich erweisen sich die Pferdeblutkörperchen, bei denen zur complete Lösung erst 1,0 ccm einer Verdünnung 1:1000 des Giftes ausreichte. Es handelt sich also um einen vierzigfachen Empfindlichkeitsunterschied.

Nach den Versuchen Flexner's und Noguchi's, welche die Amboceptorennatur der hämolytischen Quote der Schlangengifte erwiesen hatten, erschien es geboten, in den Fällen, in denen eine Spontanlösung durch Cobragift nicht stattfand, Activierungsversuche vorzunehmen.

In der That gelang es mit Leichtigkeit durch Zufügung fremder Sera Lösung herbeizuführen. Wir werden bald zu zeigen haben, dass unter Berücksichtigung der später zu erwähnenden Beobach-

tungen Calmette's¹⁾ nicht alle diese Activirungen auf Complemente zu beziehen sind. Complemente in unserem Sinne sind nur solche Substanzen, die entsprechend der-mehr oder weniger grossen Labilität der bekannten Complemente im Allgemeinen bei einer Temperatur zwischen 52° und 60° (event. auch erst bei etwas höherer Temperatur) inactivirt werden.

Von derartigen als reine Completirungen anzusehenden Combinationen sind aus unserem Versuchsmaterial folgende anzuführen:

Pferdeblut — Ochsen Serum,

Ochsenblut — Meerschweinchenserum,

Hammelblut — Meerschweinchenserum,

Kaninchenblut — Meerschweinchenserum.

Wir lassen ein derartiges Versuchsbeispiel folgen, welches die Activirung des Cobragiftes veranschaulicht (Tabelle II).

Tabelle II.

Mengen des zugefügten Meerschweinchenserums ($\frac{1}{3}$) ccm	1 ccm 5 pCt. Hammelblut +		
	a. Meerschweinchenserum allein	b. 0,02 ccm 1 pCt. Cobragift + Meerschweinchenserum	
		I. normal	II. $\frac{1}{2}$ Std. auf 56° erwärmt
0,5	wenig	complet	0
0,25	Spur	stark	0
0,1	0	wenig	0
0,05	0	Spur	0
0,025	0	Spürchen	0
0,01	0	0	0

Aus Tabelle II geht auch hervor, dass das benutzte Serum durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf 56° seine completirenden Eigenschaften verloren hat.

1) A. Calmette, Sur l'action hémolytique du venin de cobra. Compt. rend. de l'Académie des Sciences. T. 134. No. 24. 1902.

Es ist aus diesen Versuchen zu ersehen, dass in den beschriebenen Fällen dem Cobragift eine ohne Schwierigkeit zu erweisende Amboceptorenatur zukommt, und dass die Amboceptoren durch Complemente des Serums activirt werden, welche den gewöhnlichen Grad der Thermolabilität besitzen.

Wir haben es nun weiterhin für nothwendig gehalten, den Wirkungsmechanismus der beiden Substanzen nach dem durch die früheren Arbeiten über Hämolyse gegebenen Schema festzustellen. Wir haben daher zunächst untersucht, wie sich die Hammelblutkörperchen dem isolirten Cobragift und Complement gegenüber verhalten. Was das Verhalten dem Gift allein gegenüber anbelangt, so kann man in Bestätigung der Angaben von Flexner und Noguchi nachweisen, dass dasselbe von dem durch Cobragift allein nicht lösbaren Hammelblut gebunden wird, doch besitzen die Blutkörperchen nach unseren Erfahrungen, zumal in dünnen Giftlösungen, nur ein relativ geringes Bindungsvermögen¹⁾. Das Complement allein wird dagegen von den Blutkörperchen überhaupt nicht fixirt. In bester Uebereinstimmung mit diesem Verhalten steht es, dass Hammelblutkörperchen von Cobragift + Meer-schweinchenserum bei 0° gar nicht, bei 8° höchstens spurweise gelöst werden. Führt man einen Trennungsversuch aus, indem man Amboceptor und Complement bei 0° einwirken lässt und dann

1) Anmerkung. In bester Uebereinstimmung mit dem geringen Bindungsvermögen der rothen Blutkörperchen gegenüber Schlangengift stehen die Angaben von Decroly und Ronsse (Archiv. internat. de pharmacodynamie et de thérapie, Bd. VI, 1899), nach denen Schlangengift auch im Thierkörper erheblich langsamer gebunden wird, als das Diphtherie- und Tetanusgift. Kaninchen, denen die tödtliche Dosis Schlangengift intravenös injicirt wurde, konnten durch Blutentziehung und Transfusion von frischem Blut noch innerhalb 10 Minuten vor dem Tode gerettet werden, während bei entsprechender Vergiftung mit Diphtherie- oder Tetanustoxin auch eine sofortige Blutentziehung den tödtlichen Ausgang nicht zu verhindern vermochte.

Blutkörperchen und Zwischenflüssigkeit durch Centrifugiren trennt, so constatirt man, dass die Blutkörperchen einen gewissen Antheil der Amboceptoren aufgenommen haben, nicht aber Complement. Es dürfte durch diese Versuche die Amboceptorennatur des Cobragiftes ganz im Sinne von Flexner und Noguchi für die hier untersuchten Fälle bewiesen sein.

II. Ueber Endocomplemente.

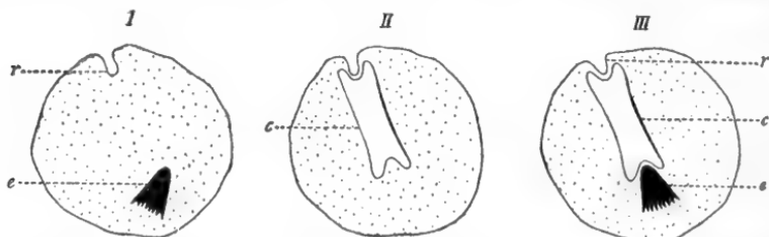
Wir kommen nun zu der Analyse der Erscheinungen, die wir an solchen Blutkörperchen beobachten, die, wie Meerschweinchenblutkörperchen etc., direct durch Cobragift gelöst werden. Zur Erklärung dieser Thatsache könnte man die Annahme machen, dass im Cobragift neben den Amboceptoren noch eigentliche Toxine, die dem Diphtherietoxin analog sind und eine toxische Wirkung ausüben, vorhanden seien, so dass die Hämolyse ohne Vermittelung eines Complements erfolgte. Man müsste dann allerdings die weitere Annahme machen, dass eben nur ein Theil der Blutkörperchenarten auf dieses Gift reagire. Aber die Unrichtigkeit dieser Auffassung ist experimentell leicht zu zeigen.

Es ist schon den früheren Autoren [Stephens und Myers¹⁾] aufgefallen, dass rothe Blutkörperchen, die sich in schwachen Giftlösungen lösen, in stärkeren nicht gelöst werden, und auch wir konnten beim Kaninchenblut das nämliche Verhalten beobachten. Mit der Annahme eines präformirten Giftes ist eine solche Erscheinung ganz unvereinbar, da *ceteris paribus* die schädigende Wirkung mit der grösseren Dosis zunehmen müsste. Es ist also die Aufhebung der Wirkung durch grosse Gift Dosen unmöglich mit der Toxintheorie vereinbar, dagegen deutet sie darauf hin, dass wir es hier mit einem Phänomen zu thun haben, dessen princi-

1) Journal of Pathol. and Bact. Vol. V. 1898.

pielle Wichtigkeit zuerst von M. Neisser und Wechsberg¹⁾ erkannt ist, und das darin besteht, dass die bactericide Wirkung eines Immunserums bei gleich bleibender Complementmenge durch einen Amboceptorenüberschuss aufgehoben wird.

Nehmen wir an, dass die rothen Blutkörperchen in sich ein für den Amboceptor des Cobragiftes passendes Complement enthalten, das als „Endocomplement“ zu bezeichnen wäre, so wird bei kleinen Amboceptormengen Lösung auftreten, bei grossen Dosen dieselbe durch Ablenkung des Complements durch die in der Zwischenflüssigkeit befindlichen und durch Massenwirkung wirkenden Amboceptoren ausbleiben. Diese Anschauung ist leicht experimentell zu erhärten. Behandelt man Blutkörperchen mit sehr starken Schlangengiftlösungen, so werden dieselben nicht gelöst. Centrifugirt man nun und wäscht die Sedimente mit Kochsalzlösung, so lösen sich die Blutkörperchen in Kochsalzlösung nicht, dagegen erfolgt prompte Auflösung, wenn man geeignete Complemente zusetzt. Es ist also durch die Vorbehandlung das in den rothen Blutkörperchen enthaltene Complement aus den Blutkörperchen entfernt worden, und der ganze Vorgang entspricht folgendem Schema:



I Blutkörperchen mit Receptor (r) und Endocomplement (e). — II. Blutkörperchen nach Vorbehandlung mit viel Cobragift. Der Cobraamboceptor (c) ist an den Blutkörperchenreceptor (r) verankert. Das Endocomplement ist durch den freien Amboceptorüberschuss den Blutkörperchen entrissen worden. — III. Blutkörperchen im Stadium II nach Zufügung von Complement oder Endocomplement (e). Das zugefügte Endocomplement hat sich mit dem Cobraamboceptor (c) vereinigt und kann nunmehr Lösung bewirken.

2) Münchener med. Wochenschr. 1901. No. 18.

Folgender Versuch möge als Beispiel dienen (Tabelle III).

Tabelle III.

	1 ccm 5 proc. Kaninchenblut + 1 ccm 5 proc. Cobragift, 2 Std. bei 37°, centri- fugirt, gewaschen. Sedimente +			Controlen: natives Kanin- chenblut + 0,15 ccm Meer- schweinen- serum oder 0,5 ccm Meer- schweinen- endocomplem.
	a. 0,85 pCt. NaCl-Lösung	b. 0,15 ccm Meerschwein- chenserum	c. 0,5 ccm Meer- schweinen- endocomple- ment ($\frac{1}{3}$)	
Erfolgte Lösung:	0	complet	complet	0

Von der Richtigkeit dieser Darstellung kann man sich auch auf anderem Wege leicht überzeugen. Enthalten nämlich die Blutkörperchen in der That ein Endocomplement, so muss sich dasselbe sehr leicht dadurch nachweisen lassen, dass die durch Wasser aufgelösten Blutkörperchen befähigt sind, Complementwirkungen auf das Cobragift bei solchen Blutkörperchen auszuüben, die durch Cobragift allein nicht gelöst werden.

In der That ist es uns in einer grossen Reihe von Fällen gelungen, derartige Blutkörperchen durch Zufügung von lackfarbenen Endocomplementlösungen¹⁾ zur Auflösung zu bringen. Der Endocomplementgehalt der Blutkörperchen ist ein schwankender, derjenige des Menschen- und Meerschweinchenbluts scheint ziemlich constant und am höchsten zu sein.

1) Anmerkung. Diese Endocomplementlösungen wurden in der Regel in der Weise hergestellt, dass eine gewisse Menge Vollblut zweimal gewaschen und centrifugirt, das Sediment dann mit destillirtem Wasser auf ein bestimmtes Volumen aufgefüllt wurde. Je nach Bedarf wurde mit Wasser auf das ursprüngliche Blutvolumen aufgefüllt oder eine mehr oder weniger starke Verdünnung hergestellt, die wir als $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{3}$, $\frac{1}{10}$ etc.-Endocomplement bezeichnen. Die lackfarbene Lösung wurde dann nach Bedarf mit NaCl entsprechend einem Gehalt von 0,85 pCt. besalzen.

In folgender Tabelle sind die einzelnen Combinationen, die nach unseren Versuchen bei Gegenwart von Cobragift zur Lösung der durch Cobragift allein nicht löslichen Blutkörperchen führen (+), zusammengestellt (s. Tabelle IV).

Tabelle IV.

Endocomplement von:	Blutart		
	Ochs.	Ziege	Hammel
Kaninchen	+	+	+
Mensch	+	+	+
Hund	+	+	+
Meerschweinchen	+	+	+
Ziege	- ¹⁾	-	-
Ochs	+	-	-
Hammel	- ¹⁾	-	-

1) Bei einigen Blutproben beobachteten wir auch in diesen Fällen eine Activirung.

Erwähnen möchten wir noch, dass die bei Cobragift-empfindlichen Blutkörperchen beschriebene Ablenkung des Endocomplements durch grosse Giftmengen in gleicher Weise gelingt, wenn man den Versuch mit einer für Cobragift allein unempfindlichen Blutkörperchenart (Ochsenblut) anstellt und gelöste Endocomplemente (Meerschweinchen) zur Activirung benutzt. Es sind also nach diesen Versuchen zweifellos in den Blutkörperchen selbst complementartige Substanzen, Endocomplemente, vorhanden.

Was das Verhalten dieser Endocomplemente gegen thermische Einflüsse anbetrifft, so sind sie, wie die folgenden Versuchsbeispiele (Tabelle V, S. 423) zeigen, etwas resistenter, als im Allgemeinen die im Serum enthaltenen Complemente, indem erst halbstündiges Erwärmen auf 62° zur Inactivirung ausreicht. Bei dem jetzigen Stand unserer Kenntnisse dürfte wohl aber trotz der etwas höheren

Tabelle V.
Ueberall 0,02 ccm 1 proc. Cobragift.

A.

Mengen des Endocomplements $\left(\frac{1}{20}\right)$ ccm	1 ccm 5 pCt. Ochsenblut + Meerschweinchenblut- endocomplement $\left(\frac{1}{20}\right)$	
	a) normal	b) $\frac{1}{2}$ Std. auf 62° erhitzt
1,0	complet	0
0,75	"	0
0,5	"	0
0,25	Spur	0
0,1	0	0

B.

Endo- complement $\left(\frac{1}{10}\right)$ ccm	1 ccm 5 pCt. Ziegenblut + Meerschweinchen- endocomplement $\left(\frac{1}{10}\right)$			
	a) normal	$\frac{1}{2}$ Stunde erhitzt auf		
		b) 56°	c) 60°	d) 62°
1,0	complet	stark	Spur	0
0,5	mässig	wenig	"	0
0,25	wenig	Spur	0	0
0,1	Spürchen	0	0	0

C.

Endo- complement $\left(\frac{1}{10}\right)$ ccm	1 ccm 5 pCt. Hammelblut + Meerschweinchen- endocomplement $\left(\frac{1}{10}\right)$			
	a) normal	$\frac{1}{2}$ Stunde erhitzt auf		
		b) 56°	c) 60°	d) 62°
1,0	fast complet	mässig	Spur	0
0,5	wenig	Spur	0	0
0,25	Spur	"	0	0
0,1	0	0	0	0

Thermostabilität die Complementnatur dieser Substanzen nicht ge-
leugnet werden, um so weniger, als schon seit langem von Ehr-
lich und Morgenroth¹⁾ ein weit wärmebeständigeres Partialcom-
plement im Ziegenserum beschrieben worden ist. Nach noch nicht
veröffentlichten Versuchen von Dr. Shiga scheinen auch bei der
Bacteriolyse der Milzbrandbakterien durch Kaninchenserum derartige
thermostabile Complemente mitzuwirken. Noch weit thermostabiler
ist die wirksame Gruppe der Coaguline und Agglutinine, die nach
Ehrlich ein Analogon der zymotoxischen Gruppe der Comple-
mente darstellt, indem hier die Inactivirung erst bei 70—75°
erfolgt²⁾.

Nach alledem werden wir uns vorzustellen haben, dass die
dem Cobragift gegenüber empfindlichen Blutkörperchen zugleich
mit Receptoren und Complementen versehen sind. Treten
die Amboceptoren hinzu, so gelangt das Diskoplasma der Blut-
körperchen durch Vermittlung des Amboceptors in die enge Ver-
bindung mit dem Complement, welche erst die Wirkung des letz-
teren ermöglicht.

An diese Feststellung haben wir noch einige erörternde Be-
merkungen anzuschliessen. Es betreffen diese zunächst die Auf-
fassung der Complemente als Endocomplemente. Man
könnte ja zunächst daran denken, dass die Endocomplemente nicht
aus den Blutkörperchen, sondern aus dem etwa noch anhaftenden
Serum stammen. Aber wir glauben, dass durch das wiederholte
Waschen und Abcentrifugiren die rothen Blutkörperchen vollständig
von Serum befreit worden sind. Wir haben Meerschweinchen-
blutkörperchen 8mal gewaschen und abcentrifugirt und auch unter

1) S. S. 16 ff.

2) Siehe Bail, Archiv für Hygiene. Bd. 42. 1902, sowie Eisenberg
und Volk, Zeitschr. f. Hygiene. Bd. 34. 1902.

diesen Umständen noch die Complementwirkung der aufgelösten Blutkörperchen constatirt. Also kann von anhaftenden Serumspuren keine Rede sein. Es spricht hiergegen auch die von uns gefundene Thatsache, die wir ab und zu, meistens allerdings nur angedeutet, beobachtet haben, dass die letzten Abgüsse stärker activirend wirkten, als die ersten. Wenn durch das Waschen nur anhängende Serumbestandtheile entfernt werden würden, müsste gerade in den ersten Abgüssen mehr enthalten sein, als in den späteren. Thatsächlich wurde aber das entgegengesetzte Verhalten gefunden; es spricht dies dafür, dass es sich um Auswaschungsphänomene handelt.

In einem Falle ist es uns sogar gelungen, das Endocomplement durch Kochsalzlösung vollkommen zu entfernen. Es handelt sich um eine Probe (5 pCt. Aufschwemmung in 0,85 pCt. Kochsalzlösung) des durch Cobragift löslichen Kaninchenbluts. Die Blutkörperchensuspension wurde 24 Stunden lang im Eisschrank aufbewahrt und dann abcentrifugirt. Die in frischer Kochsalzlösung aufgeschwemmten Sedimente waren nun durch Cobragift direct nicht oder nur sehr wenig löslich. War unsere Anschauung richtig, so mussten die Endocomplemente nun in der abgegossenen Flüssigkeit sein. In der That gelang es durch Zufügen geeigneter Mengen des Abgusses, die durch Cobragift allein nicht lösbaren Blutkörperchen zur vollständigen Auflösung zu bringen. Bei zwei folgenden Versuchen gelang es uns nicht, das gleiche Resultat zu erhalten. Offenbar spielen kleine Abänderungen des Versuches, möglicherweise auch ganz leichte Schwankungen in der Zusammensetzung, Verunreinigungen, die vielleicht irgend welche Jonenwirkungen entfalten können, dabei eine schwer controlirbare Rolle. Wir selbst hatten kein Interesse, diese Verhältnisse weiter zu verfolgen, glauben aber, dass es uns, wenn wir Werth darauf gelegt

hätten, gelungen wäre, die Bedingungen für das Auswaschen der Endocomplemente günstiger zu gestalten. Wir erwähnen hier diese Thatsache nur darum, weil Flexner und Noguchi angeben, dass sie bei ihren Versuchen nach wiederholten Waschungen alle Blutkörperchen durch Cobragift an sich unlöslich gefunden haben. Wie weit daran der Umstand Schuld trägt, dass diese Autoren vorwiegend mit verschiedenen anderen Schlangengiften (*Crotalus adamanteus*, *Ancistrodon contortrix* etc.) arbeiteten, wie wir, oder ob der Austritt des Endocomplements durch andere Versuchsbedingungen begünstigt wurde, kann hier nicht entschieden werden¹⁾.

Dass übrigens die Endocomplemente nicht aus dem Serum stammen können, ergibt sich auch aus der oft von uns beobachteten Thatsache, dass das Serum einiger Blutarten, deren Blutkörperchen einen reichlichen Gehalt an Endocomplement aufweisen, nicht im geringsten activirend wird, ja sogar zuweilen, wie z. B. das Kaninchenserum die Hämolyse der gleichartigen Blutkörperchen durch Schlangengift hemmt.

Was den Zustand des Endocomplements betrifft, so werden wir in den Fällen, in denen die rothen Blutkörperchen direct lösbar sind, anzunehmen haben, dass das Endocomplement frei in den Blutkörperchen enthalten ist. In den primär unlöslichen rothen Blutkörperchen wird es entweder fehlen oder in einer cahirten Form vorhanden sein können. Ein Fehlen möchten wir bei der Ziege annehmen, da die aufgelösten Ziegenblutkörperchen niemals zu einer Activirung des Cobragiftes gegenüber Ziegenblut geeignet waren. Dagegen wird Ochsenblut durch aufgelöste Ochsenblutkörperchen für Cobragift empfindlich gemacht. Wir werden

1) Wir erwähnen nur, dass Daboiagift, dessen Verschiedenheit vom Cobragift durch die schönen Versuche Lambs erwiesen ist, Kaninchenblut nicht löst.

also anzunehmen haben, dass im Ochsenblut Endocomplemente nicht in disponibler Form vorhanden sind und erst beim Auflösen in die active Form übergehen.

Ob die Endocomplemente einheitlicher Natur oder vielfältig sind, soll einer späteren Untersuchung vorbehalten bleiben.

Wir möchten noch darauf hinweisen, dass die Existenz der Endocomplemente einen weiteren Einwand gegen die Anschauung Bordet's liefert, nach welcher der Amboceptor nur ein Schlüssel ist, der dem Complement das Eindringen in die Zelle ermöglicht. Denn in diesen Fällen befinden sich die Complemente, welche das Blutkörperchen zerstören können, schon von vornherein in demselben, bevor der Amboceptor hinzutritt, und schädigen dasselbe dennoch in keiner Weise. Die Schädigung tritt eben erst dann ein, wenn eine bestimmte organische Beziehung zwischen Complement und Protoplasma durch Vermittelung des Amboceptors hergestellt ist.

Endlich halten wir den Nachweis, dass in den rothen Blutkörperchen complementartige Substanzen enthalten sind, auch in einer anderen Hinsicht für ausserordentlich wichtig. Besonders die französische Schule war geneigt, die Entstehung der Complemente ausschliesslich auf die Leukocyten zu beziehen. Nun sehen wir, dass die rothen Blutkörperchen, denen man bisher nur die Function des Sauerstoffaustausches zuschrieb, auch die Träger von besonderen complementartigen Substanzen darstellen. Es spricht dies für die Richtigkeit der Auffassung, die Ehrlich¹⁾ in seinen Schlussbetrachtungen auseinandergesetzt hat, dass nämlich „die rothen Blutscheiben noch andere bis dahin übersehene Functionen ausüben“. „Die rothen Blutkörperchen haben als Speicherungs-

1) Nothnagel's specielle Pathologie und Therapie. Bd. 8. Wien 1901.

centren zu dienen, in dem Sinne, dass sie mannigfaltige, aus der Nahrung oder dem inneren Stoffwechsel herrührende Substanzen, die durch das Vorhandensein von haptophoren Gruppen ausgezeichnet sind, provisorisch in sich aufnehmen.“

III. Cobragift und Lecithin.

Nachdem wir nun nachgewiesen haben, dass der Schlangengiftamboceptor durch leicht zerstörbare Complemente, die sowohl im Serum, als auch in den rothen Blutkörperchen vorkommen können, ergänzt werden kann, treten wir nun zu einer Reihe anderer Erscheinungen, bei denen Activirungsvorgänge durch stabilere Substanzen, die mit den Complementen nichts zu thun haben, ausgelöst werden. In Verfolg der Arbeit von Flexner und Noguchi constatirte Calmette¹⁾, dass gewisse normale Sera durch Erhitzen auf 62° erheblich geeigneter wurden, im Vereine mit Cobragift die Hämolyse der gewaschenen Blutkörperchen herbeizuführen. Es zeigte sich sogar, dass frische Sera, in grossem Ueberschuss zugefügt, die Hämolyse verzögern oder gar aufheben, während dieselben Sera, erhitzt, sofortige Auflösung der mit Cobragift versetzten Blutkörperchen bewirken. Calmette schloss daraus, dass in einem solchen Blutserum ein natürliches Antihämolysin enthalten ist, welches die rothen Blutkörperchen bis zu einem gewissen Grade gegen die Auflösung durch Schlangengift schützen kann. Dieses Antihämolysin ist thermolabil und wird durch Temperaturen über 56° zerstört. Dagegen ist die zweite — activirende — Componente des Serums hitzebeständig, da sie auch durch Erwärmen auf 80° nicht unwirksam wird. Calmette nimmt daher an, dass bei der Activirung das Alexin, i. e. unser Comple-

1) l. c.

ment keine Rolle spielt, sondern, dass im Serum eine besonders thermostabile „Substance sensibilisatrice“ neben dem thermolabilen Antihämolyisin vorhanden ist. Unter „Substance sensibilisatrice“ wird nun in der französischen Terminologie das verstanden, was wir „Amboceptoren“ nennen. Es soll nämlich der verankerungsfähige Amboceptor die rothen Blutkörperchen gegenüber dem Angreifen der Alexine (Complemente) empfindlich machen. Es ist schwer, sich eine rechte Vorstellung zu machen, wie Calmette sich den ganzen Vorgang denkt. Das Schlangengift wird, wie wir schon durch Flexner und Noguchi wissen, verankert und ist also nach seinen gesammten Eigenschaften sicher eine Substance sensibilisatrice (Amboceptor). Wenn nun auch die von Calmette supponirte Substanz eine Sensibilisatrix wäre, so ständen wir einem vollkommenen Novum — nämlich der combinirten Einwirkung zweier Sensibilisatoren — gegenüber. Leider hat Calmette keine Verankerungsversuche angestellt und also auch den Beweis seiner Vermuthung nicht erbracht — unsere eigenen später zu erwähnenden Versuche aber sprechen gegen seine Annahme.

Die Hauptursache, die Calmette zu dem Schluss, dass Complemente bei der Hämolyse durch Cobragift keine Rolle spielen, geführt hat, finden wir in zwei Punkten: 1. in einem Uebersehen der Endocomplemente und 2. in einer zu schematischen Art der Inactivirung, die in der Regel ausschliesslich bei 62° vorgenommen wurde.

Wir haben uns in geeigneten Fällen (cf. Tab. VII; IV) überzeugt, dass ein Blutserum, z. B. Ochsen Serum, frisch die rothen Blutkörperchen auflöst. Inactivirt man es durch Erhitzen auf 56°, so ist die Wirkung vollständig oder bis auf Spuren aufgehoben, dagegen bedingt dasselbe Serum, auf 65° und höher erhitzt, wieder Hämolyse. Die Lösungskraft des auf 65° erhitzten Serums ist

stärker, als die des frischen Serums, indem schon Bruchtheile der im frischen Zustand complet lösenden Dosis zur vollständigen Auflösung ausreichen (s. Tabelle VI).

Tabelle VI.
1 ccm, 5 pCt. Pferdeblut + Ochsen Serum.

Mengen des Ochsen- serums $\frac{1}{10}$	I. Ochsen- serum, allein	II. 0,02 ccm 1 pCt. Cobragift + Ochsen Serum, $\frac{1}{10}$ Verdünnung		
		a) normal	$\frac{1}{2}$ Stunde erhitzt auf:	
			b) 56°	c) 65°
0,5	Spürchen	complet	Spürchen	complet
0,35	0	fast complet	Spürchen	"
0,25	0	stark	0	"
0,15	0	wenig	0	wenig
0,1	0	Spur	0	Spur

Es beweist dieser Versuch, den wir oft wiederholten, dass in diesem Fall zwei ganz verschiedene Arten der Activirung auftreten, nämlich:

1. durch Complemente,
2. durch Substanzen, die erst durch Erhitzen manifest werden.

Es schien uns von grösster Bedeutung, einen näheren Einblick in das Wesen dieser thermostabilen activirenden Substanzen zu erhalten. Wir constatirten zunächst, dass die Substanz weit stabiler ist, als Calmette annahm, indem die Activirung auch durch stundenlang gekochte Sera erfolgt. Wir untersuchten nun eine Reihe von Sera auf ihre verschiedene Activirungsfähigkeit und fanden zunächst eine geradezu verwirrende Erscheinungsreihe. Wir fanden Sera, die sowohl in frischem Zustand, als auch nach Erhitzen auf 56° und 100° lösten (No. I der Tab. VII). Andere Sera activirten weder frisch, noch nach Erwärmen auf 56°, wohl

aber, wenn sie auf 65° und 100° erhitzt wurden (No. II der Tabelle VII); gewöhnlich erwies sich dabei das auf 100° erwärmte Serum stärker lösend, als das auf 65° erwärmte. Eine dritte Reihe betrifft Sera, die frisch nicht, wohl aber auf 56° und höher erhitzt activiren (No. III der Tab. VII). Und endlich kommt der schon erwähnte Typus vor, dass Sera im frischen Zustand lösen, durch Erwärmen auf 56° inactiv und durch Temperaturen über 65° wieder activirungsfähig werden (No. IV der Tab. VII). Auch dass ein Serum nur in frischem Zustande activirt, ohne diese Fähigkeit bei stärkerem Erhitzen wieder zu gewinnen, haben wir beobachtet (No. V der Tab. VII). Es handelt sich also um 5 verschiedene Combinationen¹⁾, die in folgender Tabelle VII (s. S. 432) zusammengestellt sind.

Schon diese einander widersprechenden Resultate sind nicht mit der Calmette'schen Vorstellung eines bestimmten bei 56° zu zerstörenden Antikörpers zu vereinigen. So müsste man im Pferdeserum, welches durch Erhitzen auf 56° in der Regel keine Verstärkung der Hämolyse erfährt, annehmen, dass hier das normale Antihämolysin vollkommen fehlte. Andererseits müsste man auch daran denken, dass in einem Serum, das, wie bei Fall II, auch beim Erhitzen auf 56° keine activirenden Eigenschaften annimmt, kein Activator vorhanden sei. Das Verhalten wird noch dadurch complicirter, dass ein und dasselbe Serum gegen verschiedene Blutarten sich verschieden verhalten kann. So activirt z. B. auf 100° erhitztes Pferdeserum Cobragift für Ochsenblut in schon grossen Verdünnungen (0,02 complet), während es Ziegenblut auch in

1) Natürlich sind bei solchen Blutarten, die, wie Kaninchenblut, durch Cobragift allein gelöst werden, solche Giftmengen verwandt, die an und für sich nicht mehr wirksam sind, wohl aber noch in Verbindung mit geeigneten Verstärkungsmitteln (Complementen etc.) die Hämolyse herbeiführen.

Tabelle VII.

	Activierungsfähigkeit des Serums			Combinations			
	a) normal	b) erhitzt auf		Serum	Blutkörperchen		
	56°	65°	resp. 100°				
I.	+	+	+	} Pferd Pferd Pferd Mensch Kaninchen	Ochs Ziege *) Pferd Mensch Ochs		
II.	0	0	+		} Mensch Mensch Hammel Kaninchen	Ziege *) Ochs Hammel *) Ziege *)	
III. *	0	+	+			} Ochs Hammel	Ochs Ochs
IV.	+	0	+				} Meerschweinchen Ochs Meerschweinchen
V.	+	0	0			Meerschweinchen	

*) nur schwache Lösung.

grossen Quantitäten nur in ziemlich geringem Grade (0,35 cem mässig) löst. Es wäre also hier der Activator im Wesentlichen nur für Ochsenblut, nicht für Ziegenblut vorhanden.

Wir glaubten, in das Wesen dieses complicirten That-sachen-complexes nur durch eine eingehende chemische Analyse eindringen zu können und suchten die stermostabile activirende Substanz zu isoliren. Zunächst gelang uns der Nachweis, dass, wenn man Serum durch 8—10 Volumen Alkohol fällt; die activirende Substanz in den Alkohol geht, während die hemmende Substanz im Niederschlag enthalten ist. Verdunstet man nämlich den Alkoholextract im Vacuum und nimmt den Rückstand in einer der ursprünglich vorhandenen Serummenge entsprechenden Quantität 0,85 Kochsalz-lösung auf, so erhält man eine stark activirende Flüssigkeit. Der

derartig verarbeitete Alkoholextract aus Pferdeserum löst nun im Gegensatz zu dem nativen auf 100° erhitzten Pferdeserum auch Ziegenblut in hohem Maasse auf (0,1 ccm complet). Also musste im Alkoholniederschlag eine Substanz enthalten sein, welche die Wirkung des Activators hemmt. In der That gelang es uns, die hemmende Substanz im Niederschlag nachzuweisen. Löst man diesen in Kochsalzwasser auf, so erhält man eine Flüssigkeit, welche die Hämolyse des Ziegenbluts durch Cobragift und dem aus dem Alkoholextract des Pferdeserums gewonnenen Activator hemmt, und nur in ungleich grösseren Dosen Ochsenblut vor der Auflösung durch Cobragift und Activator schützt. Bevor wir auf die Art der durch den Eiweissniederschlag bedingten Hemmung eingehen, wollen wir uns erst über die Natur des Activators einige Klarheit verschaffen. Lösten wir den nach Verdunsten des Alkohols bleibenden Rückstand in Kochsalzwasser und schüttelten wir diese Lösung mit Aether aus, so hatte der Aether die activirende Substanz in toto aufgenommen. Es war dadurch der Nachweis erbracht, dass der Activator eine in Alkohol und Aether lösliche Substanz ist, die in den Blutsera der Thierreihe weit verbreitet sein musste. Aetherlösliche Substanzen des Blutserums sind ja längst bekannt. Es kommen dabei hauptsächlich Cholestearin, Lecithin, Fette und Fettsäuren in Betracht. Nach einigen negativen Versuchen mit Cholestearin fanden wir, dass das Lecithin die Eigenschaften des Activators besitzt, indem Lecithin alle Blutkörperchen bei gleichzeitiger Einwirkung des Cobragiftes schnell zur Auflösung bringt. Sowohl durch Cobragift an sich unlösliche Blutkörperchen, wie Ziegenblutkörperchen, als auch solche, die durch Behandlung mit starken Giftlösungen (s. II. Endocomplemente) endocomplementfrei gemacht waren, werden durch Lecithin prompt

gelöst. Als Lösungsmittel für Lecithin¹⁾ benutzten wir reinsten Methylalkohol, der, wie wir aus besonderen Versuchen wissen, die rothen Blutkörperchen selbst in einer Concentration von 9—10 pCt. noch nicht schädigt. Von der 1proc. Stammlösung wurden Verdünnungen mit 0,85proc. Kochsalzlösung hergestellt. Schon 0,0025 ccm bis 0,0035 ccm der 1proc. Stammlösung (d. h. 0,000025 g Lecithin) erwiesen sich als hinreichend, um 1 ccm 5proc. Ochsen- oder Ziegenblut bei Zufügen einer geeigneten Menge Cobragift vollständig aufzulösen (s. Tabelle VIII).

Tabelle VIII.

Mengen des Lecithin 1 pCt.	0,002 ccm 1proc. Cobragift	
	Ochsenblut	Ziegenblut
0,005	complet	complet
0,0035	complet	complet
0,0025	complet	mässig
0,0015	fast complet	Spur
0,001	wenig	0
0,00075	0	0

Wie haben wir uns nun die Wirkung des Lecithins vorzustellen? Wir wissen ja, dass das Lecithin Verbindungen mit Eiweissstoffen, Zuckerarten (Henriquez und Bing) etc. eingehen kann. Es galt

1) Das von uns verwandte Lecithin war aus Eigelb dargestellt und von der Firma E. Merck-Darmstadt bezogen. Es stellte eine neutral reagirende Masse von salbenähnlicher Consistenz dar, welche aus der ätherischen Lösung durch Aceton vollkommen ausgefällt wurde (Altmann-Henriquez). Auch das so gereinigte Präparat zeigte die unveränderte Activirungsfähigkeit. Versuche mit dem nach dem Verfahren von P. Bergell (Ber. der deutsch. chem. Gesellschaft, Jahrg. 33, 1900, S. 2584) rein dargestellten Lecithin und seinen Homologen behalten wir uns vor. — Ein von der Firma J. D. Riedel-Berlin bezogenes Lecithinpräparat stimmte in seiner Wirksamkeit mit dem Merck'schen Lecithin quantitativ überein. Cerebrin und Protagon, die wir der Liebenswürdigkeit des Herrn Professor Kossel in Heidelberg verdankten, entbehrten der Activirungsfähigkeit.

daher zunächst, die dreifache Frage zu entscheiden, ob sich das Cobragift mit dem Lecithin nach Art eines Amboceptors verbindet, ob vielleicht durch das Schlangengift die rothen Blutkörperchen Lecithin-empfindlich gemacht werden, oder etwa auch das umgekehrte Verhalten statt hat. Ein Vorversuch sollte uns zunächst Aufschluss darüber geben, ob Lecithin und Schlangengift sich mit einander vereinigen. Die Versuchsanordnung ist eine relativ einfache. Lecithin ist aus seiner Kochsalzlösung mit Aether leicht auszuschütteln. Wie folgender Versuch zeigt, geht dabei das Lecithin in reichem Maasse in Aether über, aber nicht vollständig. Es entspricht dieses Verhalten einem allgemeinen Phänomen, welches als der Ausdruck des „Loi de partage“ bekannt ist. Fügt man aber der gleichen Lecithinmenge eine geeignete Quantität Schlangengift zu, so geht beim Ausschütteln dieser Mischung mit Aether nur sehr wenig Lecithin in letzteren über. Ausgeschüttelt wurden je 10 cem Flüssigkeit, A. 2 cem einer bestimmten Lecithinlösung, B. ausserdem noch 1 cem einer 0,1proc. Cobragiftlösung enthaltend. Vorher blieben beide Lösungen $\frac{1}{2}$ Stunde bei 37° stehen. Der Aetherextract wurde verdunstet und der Rückstand in 10 cem 0,85proc. Kochsalzlösung aufgenommen. Die Wirkung der Aetherextractrückstände einerseits, der ausgeschüttelten Lösungen andererseits auf Ochsenblut + Cobragift ergibt sich aus folgender Tabelle IX (s. S. 436).

Wie aus der Tabelle ersichtlich, ist also bei Zusatz von Schlangengift aus derselben Lecithinmenge nur der 20. Theil dessen in Aether übergegangen, was beim Ausschütteln einer reinen Lecithinlösung in Aether gelöst wird. Das Cobragift musste also Lecithin gebunden haben.

Wir gingen nun an die weitere Frage heran, wie sich die rothen Blutkörperchen dem Cobragift und Lecithin allein, und

Tabelle IX.]

Complet lösende Dosis Lecithin (Stammlösung) bei 0,1 cem 0,1 proc. Cobragift = 0,005 cem (entspricht 0,025 cem der ausgeschüttelten Lösungen).

Menge von A. resp. B.	1 cem 5 proc. Ochsenblut + 0,1 cem 0,1 proc. Cobragift			
	A. Lecithin allein		B. Lecithin + Cobragift	
	I. Aetherextract	II. wässriger Theil	I. Aetherextract	II. wässriger Theil
cem				
1,0	complete Lö- sung	complete Lö- sung	complete Lö- sung mässig	complete Lö- sung
0,5	"	"	0	"
0,25	"	"	—	"
0,1	"	0	—	"
0,05	"	—	—	"
0,025	Spur	—	—	"
0,015	—	—	—	0

Mischungen von beiden gegenüber verhalten. Um dabei den Verlauf der Reactionen nach Möglichkeit zu verzögern und so ein anschaulicheres Bild von den Vorgängen zu erlangen, suchten wir uns reactionshemmende Bedingungen zu schaffen, indem wir diese Versuche mit dünnen Lösungen und bei 0° anstellten. Es war daher eine vorausgehende quantitative Bestimmung der Wirksamkeit der einzelnen Factoren nothwendig. Wir constatirten, dass entsprechend der geringen Verwandtschaft des Cobraamboceptors zu den rothen Blutkörperchen eine Verankerung des Amboceptors bei geeigneter Versuchsanordnung (2 Stunden bei 0° in dünner Giftlösung) nicht stattfindet und ebenso wenig Lecithin an und für sich von den Blutkörperchen gebunden wird. Dagegen wurden Blutkörperchen, die mit Cobragift + Lecithin in geeigneten Dosen versetzt waren, schon bei 0° schnell gelöst. Es müssen also beide Componenten gebunden worden sein. In folgender Tabelle X (s. S. 437 u. 438) ist ein derartiger Versuch wiedergegeben.

Diese Resultate sind nur dadurch zu erklären, dass sich Lecithin und Cobraamboceptor zu einer Verbindung paren, die man als

das „Lecithid“ des Cobragiftes bezeichnen könnte, und dass dadurch die Avidität der cytophilen Gruppe des Cobraamboceptor erhöht wird. Es fungirt also nach dieser Vorstellung das Lecithin in dem Sinne, dass das Cobragift durch den Eintritt des Lecithins weit schneller verankert wird, als der Cobraamboceptor an sich. Dass durch die Besetzung einer Gruppe die Avidität der cytophilen Gruppe erhöht wird, ist ja ein gewiss chemisch leicht denkbare Vorgang, der in dem Umstand, dass durch die Verankerung

Tabelle X.

Complet lösende Dosis Cobragift (0,1 pCt.) bei 0,01 ccm Lecithin = 0,005 ccm. Complet lösende Dosis Lecithin bei 0,1 Cobragift (0,1 pCt.) = 0,005 ccm.

A.

Mengen des zugefügten Cobragiftes (0,1 pCt.) ccm	1 ccm 5 pCt. Ochsenblut + fallende Mengen Cobragift 2 Std. bei 0°, dann abcentrifugiren, waschen und zufügen von 0,01 Lecithinlösung:	
	I. zu den Sedimenten	II. zu den auf natives Ochsenblut gegossenen Abgüssen
0,1	Spürchen Lösung	complete Lösung
0,05	0	"
0,025	0	"
0,01	0	"
0,005	0	fast complet
0,0025	0	0

B.

Mengen der zugefügten Lecithin- lösung ccm	1 ccm 5 pCt. Ochsenblut + fallende Mengen Lecithins, 2 Std. bei 0°, centrifugiren, waschen, zufügen von 0,1 ccm Cobragift (0,01 pCt.):	
	I. zu den Sedimenten	II. zu den auf natives Ochsenblut gegossenen Abgüssen
0,075	Spur Lösung	complete Lösung
0,05	0	"
0,025	0	"
0,01	0	"
0,0075	0	"
0,005	0	0

C.

Mengen des zugefügten Cobragiftes (0,1 pCt.) ccm	1 ccm 5 pCt. Ochsenblut + 0,025 Lecithinlösung + fallende Mengen Cobragifts 2 Std. bei 0°:		
	I. eingetretene Lösung	II. nicht gelöste Röhrchen centrifugirt, Sedi- mente gewaschen	
		a) Sedimente in Koch- salzlösung aufgeschwemmt (+ 0,01 ccm Lecithin)	b) Abgüsse auf natives Ochsenblut
0,1	complet	—	—
0,05	"	—	—
0,025	"	—	—
0,01	"	—	—
0,005	Spürchen	0	complet
0,0025	0	0	mässig
0,001	0	0	0
0	0	0	0

der hämolytischen Serumamboceptoren an die Blutzellen die Avidität der complementophilen Gruppen in der Regel eine Erhöhung erfährt, ein häufiges Analogon findet. Dass auch die Besetzung der complementophilen Gruppen von Serumamboceptoren eine Erhöhung der Avidität der cytophilen Gruppen bedingen kann, wie es dem hier vorliegenden Fall entspricht, ist bereits von Ehrlich und Sachs¹⁾ erwähnt worden.

Wir nehmen also an, dass das Lecithin nach Art eines Complements wirkt, indem es durch bestimmte Gruppierungen des Giftmoleküls verankert wird. Es entsteht so eine giftige Doppelverbindung, in der vielleicht der Cholinrest des Lecithins die toxophore Gruppe darstellt.

Für unsere hier entwickelte Auffassung spricht auch der Umstand, dass die Lecithinamboceptoren schon bei 0° die Auflösung

1) S. S. 303 ff.

der Erythrocythen bewirken, während die Verankerung der thermolabilen Complemente des Blutserums erst bei höheren Temperaturen vor sich geht. Wir werden daher annehmen müssen, dass der Schlangengiftamboceptor entsprechend den Anschauungen, wie sie von Ehrlich und Marshall¹⁾ für die Amboceptoren (Polyceptoren) des Blutserums ausgesprochen wurden, ausser der cytophilen Gruppe mindestens zwei haptophore Complexe besitzt, von denen der eine in der gewöhnlichen Weise Complemente, der andere Lecithin binden kann. Jede dieser Bindungen ist an und für sich dominant, d. h. zur Auflösung der Blutkörperchen hinreichend. Es ist sehr wahrscheinlich, dass durch die Doppelbesetzung beider Gruppen der Lösungseffect vermehrt wird. — Wir möchten noch einen Versuch anführen, der einen weiteren Beweis dafür darstellt, dass die beobachteten Erscheinungen nicht etwa im Sinne einer Sensibilisirung gedeutet werden können. Bestimmt man nämlich in zwei Parallelreihen einerseits bei geringem, andererseits bei einem sehr starken Zusatz von Cobragift, die zur vollständigen Hämolyse nothwendige Lecithinmenge, so zeigt es sich, dass bei einem grossen Ueberschuss von Cobragift weit mehr Lecithin zur Lösung nothwendig ist (s. Tabelle XI, S. 440).

Würde nun etwa das Cobragift die Blutkörperchen empfindlich gegen Lecithin machen, so müsste man um so weniger Lecithin zur Lösung brauchen, je mehr Cobragift man zusetzt. Thatsächlich verhält es sich aber, wie unser Versuch zeigt, umgekehrt. Bei Verwendung eines grossen Ueberschusses von Gift brauchten wir 5mal so viel Lecithin zur completen Lösung als bei kleinen Dosen. Es erklärt sich dies einfach daraus, dass durch einen so grossen Amboceptorenüberschuss eine Ablenkung des Lecithins bewirkt

1) S. S. 326 ff.

Tabelle XI.

Mengen der zugesetzten Lecithin- lösung ccm	1 ccm 5 pCt. Ochsenblut +	
	a) 0,4 ccm Cobragift 5 pCt.	b) 0,1 ccm Cobragift 0,1 pCt.
0,05	complete Lösung	complete Lösung
0,035	mässig	"
0,025	wenig	"
0,015	Spürchen	"
0,01	0	"
0,0075	0	mässig
0,005	0	Spur
0,0035	0	0

wird, wie wir sie auch für die Endocomplemente oben kennen gelernt haben.

Die von uns beobachteten Erscheinungen lassen weiterhin die hemmende Wirkung, die gewisse Sera ausüben, ausserordentlich leicht erklären. Das Lecithin ist ja sehr befähigt, sich mit Eiweissstoffen, Zuckerarten etc. zu paren. Ist deren Verbindung mit dem Lecithin eine so innige, dass sie durch die Avidität des Cobraamboceptors nicht aufgehoben wird, so wird das Lecithin nicht in Action treten können. Ein solcher Fall liegt z. B. beim Ochsen Serum vor, das in frischem Zustand keine Spur von Activirung auf Ziegenblut ausübt, obwohl in ihm, wie wir durch die Prüfung seines Alkoholextracts wissen, genügend Lecithin vorhanden ist.

Das Ochsen Serum hindert sogar auch die Hämolyse bei Zusatz von freiem Lecithin, offenbar, weil es einen Ueberschuss von hemmenden Substanzen enthält. Erhitzt man das Serum, so büsst das in ihm vorhandene Gemenge hemmender Substanzen seine Wirkungskraft mehr oder weniger ein, so dass jetzt das Ochsen Serum befähigt wird, im Verein mit Cobragift Hämolyse herbeizuführen. Aber die Hämolyse ist, wie schon erwähnt, meist erheblich stärker, wenn die Sera auf 100°, als wenn sie nur auf 65° erhitzt sind.

Wahrscheinlich kommen dabei Substanzen verschiedener Thermolabilität in Betracht.

In anderen Fällen ist aber ein sehr geringer Unterschied in der Activirungsfähigkeit zwischen frischem und erhitztem Serum wahrzunehmen. Hier ist augenscheinlich schon im frischen Serum freies, d. h. actionsfähiges Lecithin vorhanden, und die hemmende Substanz wird durch Erhitzen nur sehr wenig beeinträchtigt. Bei dieser Sachlage ist es daher jedenfalls nicht angebracht, von einem bestimmten thermolabilen, bei 56° zerstörbaren Antikörper im Sinne Calmette's zu sprechen¹⁾.

Es liegt nahe, auf dem Wege der Lecithinbindung eine quantitative Bestimmung des Cobraamboceptors zu versuchen und event. an die Möglichkeit einer Isolirung der Cobraamboceptoren als Lecithide zu denken. Versuche nach dieser Richtung hin möchten wir uns vorbehalten.

Unsere mitgetheilten Versuchsergebnisse liefern einen weiteren Einblick in das Wesen und die Wirkungsart der Amboceptoren. Besonders wichtig für den Ausbau der Lehre von den Giften dürfte der Nachweis der Endocomplemente sein und die Feststellung der bedeutsamen Thatsache, dass eine chemisch definirte und krystallisirende Substanz, das Lecithin, eine der Wirkung der Complemente im gewissen Sinne entsprechende Rolle übernehmen kann.

1) Man könnte nun annehmen, dass die im II. Abschnitt auf die Wirkung der Endocomplemente zurückgeführte Hämolyse durch Cobragift allein vielleicht durch den Lecithingehalt der rothen Blutkörperchen verursacht wird. Indess wird diese Annahme sofort durch die Thatsache ausgeschlossen, dass die Endocomplementlösungen durch Erhitzen auf 62° inactivirt werden, ihre Wirkung also mit derjenigen des Lecithins nichts zu thun hat.

XXVIII.

Weitere Studien über den Dysenterie-
bacillus¹⁾.

Von

Dr. K. Shiga.

Als ich im Jahre 1897 den Dysenteriebacillus entdeckte, constatirte ich, dass dieser Bacillus, obgleich er augenscheinlich nur im Darne localisirt bleibt und nicht in die Circulation übergeht, gleichwohl die Entstehung specifisch wirksamer Antikörper im Serum veranlasst. Ich habe diese Erscheinung in Anlehnung an die Gruber-Widal'sche Reaction als wesentliches Hülfsmittel bei der Diagnose der Dysenteriebacillen benutzt.

Im Laufe der folgenden Jahre sind die von mir gefundenen Thatsachen bezüglich der epidemischen Ruhr an verschiedenen Punkten der Erde bestätigt worden²⁾, zumal seitdem Kruse das Studium der epidemischen Ruhr in Deutschland so erfolgreich aufgenommen hat. Ueber die Identität des von Kruse herausgezüchteten Bacillus mit dem meinigen kann ein Zweifel heute nicht mehr bestehen, auch wenn über gewisse morphologische Details eine völlige Einigung noch nicht erzielt ist. Alle wichtigen Charak-

1) Abdruck aus der Zeitschr. f. Hygiene u. Infectionskrankh. Bd. 41. 1902.

2) Vgl. auch die nach Abschluss dieser Arbeit erschienene Abhandlung: Untersuchungen über die Ruhr. Berlin 1902.

teristika der von mir gefundenen Bacillen, sowie die Agglutination durch das Serum der Kranken sind von Kruse völlig bestätigt worden. Dass trotzdem geringe Wachstumsunterschiede vorkommen können, ist auch bei anderen Bakterien, selbst bei Cholera, nichts Ungewöhnliches. Besonders schwierig ist es, die Frage einer eventuellen Beweglichkeit zu beantworten. Ich gab zuerst für meine Bacillen die Beweglichkeit an, Kruse fand sie unbeweglich. Es ist bekannt, dass es nicht immer leicht ist, zu unterscheiden, ob ein Bacillus beweglich ist oder nicht, und Kruse selbst giebt für die Beweglichkeit als Charakteristikum der Coligruppe bei Flügge, Bd. II, S. 361, an: „dass man bei Feststellung dieses Charakters vorsichtig sein muss, da die Bewegungen oft nur kurz dauernd sind und nicht unter allen Lebensbedingungen (Nährböden, Temperatur) stattfinden“. Ich erinnere in dieser Beziehung noch an den Bacillus des Schweinerothlaufs, dessen Unbeweglichkeit noch von manchen Autoren in Zweifel gezogen wird. Die Beweglichkeit meiner Culturen habe ich immer als eine schwache bezeichnet. Auffallend war es mir allerdings, dass es mir zunächst nicht gelang, Geisseln färberisch nachzuweisen. Als ich aber späterhin einmal in einem Präparate zwei endständige Geisseln fand, glaubte ich diese Frage für erledigt ansehen zu können. Inwieweit ich hierbei einem Irrthum anheimgefallen bin, möchte ich noch nicht entscheiden, und ebensowenig möchte ich die Befunde von Vedder und Duval¹⁾, welche peritriche Geisseln fanden, vorläufig als Bestätigung meiner Befunde ansehen.

Nachdem ich bereits im Jahre 1898 Pferde mit Dysenteriebacillen immunisirt und damit ein hochwerthiges Serum hergestellt

1) The etiology of acute dysentery in the United states. The Journal of experimental Medicine. 1902. Vol. VI. No. 2.

hatte, mit welchem in den Jahren 1898 bis 1900 fast 300 Menschen behandelt worden sind, schien es mir wichtig zu sein, dieses von mir zuerst hergestellte Dysenterieheilserum nach den Gesichtspunkten der heutigen Immunitätslehre zu untersuchen. Zugleich wollte ich auch noch einmal die Identität des Kruse'schen mit dem meinigen auf dem serodiagnostischen Wege erweisen.

Zur Verwendung gelangten eine originale Cultur von mir, eine Cultur von Herrn Prof. Flexner, eine Cultur des Kruse'schen Bacillus aus dem hiesigem Institute und eine Cultur des Kruse'schen Bacillus von Herrn Dr. Conradi-Berlin. Ich bemerke von vornherein, dass diese Culturen bei den verschiedensten baktericiden Versuchen sich völlig gleichmässig verhielten, so dass ich im Folgenden immer nur von dem Dysenteriebacillus als solchem sprechen werde. Ueber eine gewisse Verschiedenheit des Flexner'schen Bacillus von dem meinigen und Kruse'schen werde ich bei der Agglutination sprechen.

Zunächst wurde die baktericide Kraft normaler activer Sera gegenüber dem Dysenteriebacillus geprüft. Die Methode der Prüfung entsprach vollständig derjenigen von M. Neisser und Wechsberg angegebenen, auf die ich deshalb verweise¹⁾.

Die Einsaat betrug immer $\frac{1}{500}$ mg einer eintägigen Agarcultur, welche Menge bei der von mir gewählten Verdünnung in 1,0 ccm Kochsalzlösung enthalten war. Die gesammte Menge in einem Röhrchen betrug 2,0 ccm, wozu stets drei Tropfen Bouillon kamen. Die Einwirkung des Serums betrug drei Stunden bei 37°, nach welcher Zeit sechs Tropfen zu Agarplatten verarbeitet wurden. Die Beurtheilung der Platten erfolgte nicht durch genaue Zählung, sondern ebenfalls nach M. Neisser und Wechsberg durch unge-

1) S. S. 182 ff.

fähre Schätzung, da nur grosse Ausschläge als beweisend angesehen wurden. Manchmal wurde der Rest, der in dem Röhrchen nach Herausnahme der sechs Tropfen verblieb, wiederum in den Thermostaten gestellt. Man erhält so häufig eine werthvolle Bestätigung der Agarplatten, indem man das Wachsthum oder Nichtwachsthum in den Röhrchen notirt.

Die stärkste baktericide Kraft — die übrigens immer noch im Vergleich zu manchen anderen Bakterien gering ist — besitzen das Ziegen- und das Hammelserum, welche in der Menge von 0,3 bei der angegebenen Versuchsanordnung die Keime vollständig oder fast vollständig abtödteten. Schwächer wirken das Rinder-, Pferde-, Menschen-, Hunde-, Meerschweinchen- und Kaninchenserum. Eine Reactivirung normaler inactiver Sera gelang nur bei folgender Combination: normales inactives Ziegenserum konnte durch eine an sich nicht abtödtende Menge normalen activen Pferdeserums völlig reactivirt werden. Es ging aus diesen Versuchen schon hervor, dass nur wenige Sera zur Reactivirung brauchbar waren (z. B. Pferdeserum), augenscheinlich, weil die übrigen Sera einen nennenswerthen Ueberschuss oder überhaupt freies dominantes Complement nicht enthielten. Dies wurde durch die Completirungsversuche, welche mit einem hochwerthigen Immunserum angestellt wurden, vollständig bestätigt. Als Immunserum stand mir ein Serum eines Pferdes zur Verfügung, das ich selbst noch zu immunisiren angefangen hatte, und das in der Zwischenzeit weiter immunisirt worden war. Es wurde mir von Japan mit einem Zusatz 0,5 proc. Carbol zugeschickt. (Dieser Carbolzusatz störte, wie Controlversuche zeigten, bei den kleinen Mengen des verwendeten Serums in keiner Weise die baktericiden Versuche.) Die ersten Versuche, welche mit der Completirung durch actives Pferdeserum angestellt wurden, liefen insofern negativ aus, als eine abtödtende Wirkung nicht zu

bemerken war. Es zeigte sich alsbald, dass dies auf dem M. Neisser-Wechsberg'schen Phänomen der Complementablenkung beruhte, denn, als immer kleinere Dosen des Immunserums verwendet wurden, wurde die abtödtende Wirkung immer deutlicher. Die folgende Tabelle I, in welcher Columnne A. das Resultat des Plattenversuches, Columnne B das Resultat des gleichzeitigen Röhrenversuches ergibt, zeigt die abtödtende Wirkung ebenso klar,

Tabelle I.

Inactives Dysenterieserum ccm	Actives Pferdeserum ccm	Dysenteriecultur	A. Zahl der Keime auf der Platte	B. Wachstum der Röhren
0,01	0,3	1,0 ccm ($\frac{1}{500}$ mg)	∞	+
0,0075	"	"	∞	+
0,005	"	"	∞	+
0,0025	"	"	fast 0	—
0,001	"	"	0	—
0,00075	"	"	fast 0	—
0,0005	"	"	ca. 50	—
0,00025	"	"	etwa 100	+
1,0001	"	"	etwa 1000	+
0,000075	"	"	einige 1000	+
0,00005	"	"	∞	+
Controle	—	1,0 ccm ($\frac{1}{500}$ mg)	einige 1000	+
	—	"	∞	+
	0,1	"	0	—
—	0,3	—	0	—

wie das Phänomen der Complementablenkung. Man sieht daraus, dass noch 0,0025 und 0,0005 ccm eine deutliche baktericide Wirkung haben. Dieses Verhalten wurde zu sehr verschiedenen Malen und mit verschiedenen Stämmen in fast gleicher Weise erzielt.

Ausser dem Pferdeserum war zur Completirung dieses Immunserums nur noch ein Serum verwendbar, nämlich das active Menschenserum. Die folgende Tabelle (s. S. 447) ergibt einen der diesbezüglichen Versuche.

Tabelle II.

Inactives Dysenterieserum ccm	Actives Menschenserum ccm	Dysenteriecultur	Zahl der Keime auf der Platte
0,01	0,3	1,0 ccm ($\frac{1}{500}$ mg)	∞
0,003	"	"	∞
0,001	"	"	∞
0,0003	"	"	wenig
0,0001	"	"	0
0,00003	"	"	etwa 100
0,00001	"	"	etwa 1000
Controle	—	1,0 ccm ($\frac{1}{500}$ mg)	∞
	—	—	∞
	0,1	—	0
	—	0,3	—

Ich habe bisher das Serum von 6 Individuen geprüft und 5 mal (4 mal Placentaserum und 1 mal das Serum von Erwachsenen) für wirksam gefunden; nur 1 mal war das ganz frische Serum eines Nephritikers bei der Completirung unwirksam. Erwähnt werde übrigens, dass das eine dieser Sera mein eigenes war, welches beträchtlich stärker war, als die übrigen. Ob diese Eigenschaft mit einer vor 4 Jahren vorgenommenen activen Immunisirung im Zusammenhang steht, möchte ich auf Grund dieser wenigen Prüfungen dahingestellt sein lassen.

Ich glaube demnach den Beweis erbracht zu haben, dass das von mir therapeutisch verwendete Pferdeimmunserum diejenige Anforderung erfüllt, welche man heutzutage an ein baktericides Immunserum stellen muss, dass es nämlich einerseits ein sehr hochwerthiges ist und andererseits im normalen Menschenserum ein passendes Complement findet. Es ist dieses Serum als das erste in der menschlichen Therapie verwendete Serum, das die von Ehrlich 1900 in der Croonian lecture ausgesprochene Bedingung

erfüllt. Die von mir in Japan erhaltenen guten Heilresultate¹⁾ geben andererseits eine Stütze für die Ehrlich'schen Anschauungen.

Mit dem Complement des activen Pferdeserums war, wie erwähnt, das Phänomen der Complementablenkung sehr schön zu zeigen. Da nun diese Ablenkung in erster Linie von der Menge des vorhandenen Immunkörpers abhängt, so wird man vielleicht das Maass der Ablenkung als Maassstab für die Hochwerthigkeit verschiedener Immunsera verwerthen können. Versuche, welche ich in dieser Beziehung auf Anregung von Herrn Prof. M. Neisser angestellt habe, sind noch nicht zu einem endgültigen Abschlusse gelangt.

Wie erwähnt, waren die übrigen activen Sera (z. B. Ziegen- serum u. s. w.) zur Completirung des Dysenterieimmunserums nicht brauchbar, obgleich sie an sich baktericid waren. Es lässt sich aber mit dem Immunserum auch bei diesen Seris das Phänomen der Complementablenkung sehr schön demonstrieren, wie die folgende Tabelle III zeigt.

Tabelle III.

Dysenterie- Immunserum	Actives Ziegen serum	Dysenterie cultur	Zahl der Keime auf der Platte
ccm	ccm		
0,1	0,3	$\frac{1}{500}$ mg	∞
0,03	"	"	∞
0,01	"	"	∞
0,003	"	"	0
0,001	"	"	0
Controle	—	$\frac{1}{500}$ mg	0
	—	"	∞
	0,1	—	0
	—	0,3	—

1) Deutsche med. Wochenschrift. 1901. No. 43—45.

Vielleicht ist auch diese Versuchsanordnung zur Bestimmung der Werthigkeit baktericider Sera verwendbar.

Ich habe mich übrigens durch einen Absorptionsversuch analog den Versuchen von A. Lipstein¹⁾ ausdrücklich davon überzeugt, dass die beschriebene Complementablenkung in der That durch den überschüssigen Immunkörper, und nicht etwa durch ein Anticomplement, hervorgerufen wurde.

Noch in einer anderen Beziehung glaubten Prof. Neisser und ich das Phänomen der Complementablenkung verwerthen zu können. Bei der von Ehrlich und seinen Schülern erwiesenen Pluralität der Complemente des normalen activen Serums war es denkbar, dass durch die Complementablenkung in Folge grossen Zusatzes von inactivem Immunserum zu einem an sich baktericiden Normalserum wesentlich nur das Complement abgelenkt würde, welches zur Completirung dieses Immunserums geeignet ist, während die übrigen Complemente verhältnissmässig unbeeinflusst blieben. Daraus würde folgen, dass das betreffende normale active Serum im Wesentlichen nur diese eine baktericide Wirkung verloren, alle anderen aber ziemlich behalten haben könnte. Man hätte somit ein Serum, welches eine baktericide Wirkung im Wesentlichen nur für das Bakterium verloren hätte, dessen Immunkörper im Ueberschuss zugesetzt worden ist, also gleichsam einen wirklich specifischen Nährboden. Auf Grund dieser Erwägung setzten wir kleine Mengen von normalem Stuhl, welchen wir künstlich mit geringen Mengen Dysenteriebacillen inficirt hatten, zu 2,0 ccm normalen, activen Ziegenserums, und fügten 0,2 ccm inactiven Immunserums hinzu. Nach 3 Stunden im Brutschrank wurden 6 Tropfen davon in ein zweites, dieselben Serumgemische enthaltendes Röhr-

1) S. S. 198 ff.

chen übergetragen. Es wurden Agarplatten ausgestrichen: 1. von dem ursprünglichen Stuhlgemisch, 2. aus dem ersten Röhrechen und 3. aus dem zweiten Röhrechen, nachdem es ebenfalls 3 Stunden bei 37° C. gestanden hatte. Bei sehr vielfachen Versuchen zeigte sich nun, dass auf diese Weise in der That eine spezifische Anreicherung der Dysenteriebacillen eintritt, derart, dass, wenn auf der ersten Platte nur ganz vereinzelt Dysenteriebacillen-colonien zu finden waren, diese auf der Platte II oder III reichlich auftraten. Einmal gelang es uns sogar in der Platte II und III Dysenteriebacillen zu finden, die auf der Platte I nicht zu finden waren. Als Agar benutzten wir übrigens mit Vortheil den von v. Drigalski und Conradi¹⁾ für Typhusbacillendiagnose angegebenen. Diese Methode, die den ersten Weg zu einer spezifischen Anreicherung giebt, dürfte vielleicht zu einer weiteren Ausbildung empfohlen werden.

Proagglutinoid.

Durch die schönen Untersuchungen von Bail²⁾ einerseits und Eisenberg und Volk³⁾ andererseits sind zwei neue Phänomene bei der Agglutinationsreaction beschrieben worden, welche für das Studium der Agglutinine von grosser Wichtigkeit sind. Bail beschrieb zuerst, dass Typhusbacillen, welche man zu einem durch die Hitze inactivirten Agglutinin zusetzte und abcentrifugirte, durch erneute Zugabe von activem Agglutinin nicht mehr agglutinirt werden können. Eisenberg und Volk zeigten die weitere wichtige Thatsache einer ungleichmässig verlaufenden Versuchsreihe bei der Agglutination, derart, dass die Röhrechen mit der grössten Menge

1) Zeitschrift für Hygiene. Bd. XXXIX.

2) Archiv für Hygiene. 1902. Bd. XLIII.

3) Zeitschrift für Hygiene. 1902. Bd. XL.

Agglutinin keine oder schwache Agglutination zeigten, die Röhren mit geringerem Agglutiningehalt eine starke Agglutination zeigten¹⁾. Bail glaubte, das von ihm beobachtete Phänomen mit dem Zusammenwirken zweier Componenten (entsprechend Amboceptor und Complement) zu erklären und erhärtete diese Annahme durch einige Reactivierungsversuche. Eisenberg und Volk erklärten diese unregelmässige Reihe durch das Vorhandensein von Agglutinoiden, welcher Erklärung ich mich vollständig anschliesse.

Nur möchte ich diese Agglutinoide²⁾ entsprechend der Ehrlich'schen Nomenclatur als Proagglutinoide bezeichnen. Es handelt sich dementsprechend um die Wirkung von Körpern, welche durch äussere Eingriffe aus dem Agglutinin entstehen, welche weiterhin eine höhere Avidität zu den Bacillen haben, als das unveränderte Agglutinin, und welche schliesslich diejenige Gruppe, welche Trägerin der eigenartigen Agglutinationswirkung ist, verloren haben, während die andere Gruppe, welche die Verankerung mit den Bakterien besorgt, erhalten geblieben ist. Aus der grossen Zahl von Versuchen, die ich mit dem Dysenterie- und Typhusbacillus angestellt habe, will ich im Folgenden nur diejenigen Versuche herausgreifen, welche zum Beweise des oben Gesagten dienen sollen. Mit

1) Dieses paradoxe Phänomen hat Asakawa im Bericht aus dem Institut für Infektionskrankheiten zu Tokio (Sept. 1901) angegeben und „ein umgekehrt sich verhaltendes Phänomen“ genannt.

2) Nach Abschluss dieser Versuche sind zwei neue Arbeiten von R. Kraus (Centralblatt für Bakteriologie, 1902, Bd. XXXII, No. 1) und v. Pirquet, sowie von Eisenberg (Extrait d. Bull. d. l'Acad. des sciences de Cracovie. — Ebenso auch Centralblatt für Bakteriologie, 1902, Bd. XXXI, No. 15) über Präcipitoide (Ueber Präcipitoide s. bereits Wiener klin. Wochenschrift, 1901, Sitzungsbericht) erschienen. Die Verfasser kommen bezüglich des Präcipitins zu denselben Resultaten, wie sie für Agglutination beschrieben worden sind. Sie haben für diese Propräcipitoide die gleichen beweisenden Versuche, wie ich für Proagglutinoide.

meinem oben erwähnten Dysenterieimmenserum und meinem Originaldysenteriestamm oder mit der Kruse'schen Cultur liess sich das Eisenberg-Volk'sche Phänomen unschwer demonstrieren. Die Versuchsanordnung war folgende: Eine Agarcultur wurde mit 10,0 ccm 0,85procent. NaCl-Lösung aufgeschwemmt und anfangs lebend, in späteren Versuchen (nachdem constatirt war, dass zwischen Verwendung der lebenden und der auf diese Weise abgetödteten Cultur kein Unterschied vorhanden war) nach Zusatz von 0,02 ccm 40procent. Formalins verwendet. Von dieser Aufschwemmung kam in jedes Röhrchen 1,0 ccm. Dazu kamen fallende Mengen des Immenserums ($\frac{2}{10}$, $\frac{2}{20}$, $\frac{2}{40}$ u. s. w. gewöhnlich bis $\frac{2}{5120}$ ccm). Das gesammte Volumen in allen Röhrchen betrug 2,0 ccm. Die Röhrchen kamen in den Thermostaten (37° C.) und wurden nach 2, 5 und 24 Stunden besichtigt. Diese Besichtigung erfolgte mit dem blossen Auge und der Lupe.

Notirt wurde: — keine Agglutination, \pm Spur, + makroskopisch deutlich aber schwach, ++ sehr deutlich, +++ völlig geklärte Flüssigkeit mit agglutiniertem Bodensatz. Die folgende Tabelle IV zeigt einen solchen Versuch.

Tabelle IV.

Verdünnung des Dysenterieserums	2 Stunden	5 Stunden	24 Stunden
1: 10	—	—	±
1: 20	—	±	++
1: 40	±	+	+++
1: 80	+	++	+++
1: 160	±	+	+++
1: 320	—	+	+++
1: 640	—	±	++
1: 1280	—	—	±
1: 2560	—	—	—
1: 5120	—	—	—

[Durch entsprechende Zugabe von normalem Serum und an-

deren Flüssigkeiten (z. B. Gelatine, Gummilösung u. s. w.) wurde der Einwand widerlegt, dass die grössere Menge des Serums in den Röhren an der Behinderung der Agglutination Schuld sei.] Der erste Punkt, nämlich die Entstehung des Proagglutinoides aus dem Agglutinin konnte an dem alten Dysenterieserum nur insofern erwiesen werden, als die Menge des in diesem Serum bereits vorhandenen Proagglutinoids durch Erwärmung oder durch ausgedehnte Belichtung oder durch Versetzen mit Chloroform gesteigert werden konnte.

Tabelle V.

Verdünnung des Dys.-Serums	Das 17 Tage der Belichtung ausgesetzte Serum			Das auf 60° C. 1 Stunde erhitzte Serum			Das mit Chloroform durchgeschüttelte Serum		
	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.
1: 10	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 20	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 40	—	—	+	—	—	+	—	—	—
1: 80	+	+	++	—	—	++	—	—	+
1: 160	+	+	+++	—	±	+++	—	—	+
1: 320	+	+	+++	—	+	+	—	—	+
1: 640	±	±	++	—	—	±	—	—	±
1: 1280	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 2560	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 5120	—	—	—	—	—	—	—	—	—

Noch deutlicher war die Entstehung des Proagglutinoides aus dem Agglutinin an einem frischen Typhusimmunserum (Ziege) zu zeigen. Das Serum, welches keine Proagglutinoidzone gezeigt hatte, wies nach der 2mal 4stündigen Erhitzung auf 60° eine deutliche Proagglutinoidzone auf.

Die höhere Avidität des Proagglutinoids ging bereits aus diesem Versuche hervor, konnte aber noch durch andere Versuche bestätigt werden. Durch Versetzen des Dysenterieserums mit Chloroform war schliesslich eine fast völlige Umwandlung des Agglutinins zu Proagglutinoid zu erzielen, so dass das Serum in

fast keiner Verdünnung mehr agglutinierte. Setzte ich zu einer an sich agglutinirenden Dosis des unveränderten Dysenterieserums absteigende Mengen des mit Chloroform behandelten Serums, so blieb die Agglutination bis 1:160 Verdünnung aus. Controlversuche mit chloroformirtem normalen Serum fehlten natürlich niemals. Dasselbe war auch bei Dysenterieserum durch Erhitzung zu erzielen. Das auf 65° C. drei Stunden erhitzte Dysenterieserum verhinderte in der Verdünnung 1:10 bis 1:320 die Agglutination der an sich wirksamen Dosis des unveränderten Dysenterieserums (1:160). (S. Tabelle VI.)

Tabelle VI.

Dys.-Serum in der Ver- dünnung 1:8	Das auf 65° 3 Stunden erhitzte Dys.-Serum	Aufschwemmung der Dys.-Cultur	2 Std.	5 Std.
0,1 cem	1: 10 (1,0 cem)	1,0 cem	—	—
"	1: 20 "	"	—	—
"	1: 40 "	"	—	—
"	1: 80 "	"	—	—
"	1: 160 "	"	—	—
"	1: 320 "	"	—	—
"	1: 640 "	"	—	+
"	1: 1280 "	"	—	+
"	1: 2560 "	"	—	++
"	1: 5120 "	"	—	++
Contr. 0,1 cem	Kochsalzlösung 1,0 cem	1,0 cem	+	++

Dass schliesslich das Proagglutinoid an die Bakterien verankert war, also die agglutinirbare Gruppe der Bacillen verstopft hatte, war leicht dadurch zu erweisen, dass die Bacillen aus denjenigen Röhren, in welchen die Agglutination ausgeblieben war, abcentrifugirt und gewaschen wurden und danach mit einer an sich wirksamen Dosis des Agglutinins versetzt wurden. Es zeigte sich dabei stets, dass diese Bacillen inagglutinabel geworden waren (Tabelle VII).

Tabelle VII.

A.

Verdünnung des Dys.-Serums	24 Std.		Zum Rückstand des $\frac{1}{160}$ Dys.-Serum zugesetzt	2 Std.	5 Std.	Bemerkungen
1: 10	—	Danach centrifugirt	2,0 ccm	—	—	Wegen primärer Agglutination nicht zum 2. Male geprüft.
1: 20	—		"	—	—	
1: 40	+		"			
1: 80	+++		"			
1: 160	+++		"			
1: 320	+++		"			
1: 640	++		"			
1: 1280	+		"		++	
1: 2560	—		"		+++	
				Controle 2,0 + Dys.-Bacillen	+	

B.

Verdünnung des auf 65° 3 Std. erhitzten Serums	5 Std.	24 Std.		Zum Rückstand das $\frac{1}{160}$ verdünnte Dys.-Serum zugesetzt	2 Std.	5 Std.
1: 10	—	—	Dann centrifugirt	2,0 ccm	—	—
1: 20	—	—		"	—	—
1: 40	—	—		"	—	—
1: 80	—	—		"	—	—
1: 160	—	—		"	—	++
1: 320	—	—		"	+	+++
1: 640	—	—		"	+	+++
1: 1280	—	—		"	+	+++
1: 2560	—	—		"	++	+++
					Controle 2,0 + Dys.-Bacillen	+

Noch ein anderer Punkt mag erwähnt werden. In den bisher angeführten Versuchen war die Menge der in den einzelnen Röhren vorhandenen Bakterien stets die gleiche (siehe oben). Wurde aber die Menge der Bakterien sehr vergrößert, so zeigten sich andere Erscheinungen. Wie die folgende Tabelle VIII zeigt, verschwindet die Proagglutinoidzone vollständig, wenn man eine genügend grosse Menge der Bakterien verwendet.

Tabelle VIII.

Verdünnung des Dysenterie- serums	Normale Aufschwemmung der Dysenteriebacillen			5fach con. Aufschwemmung der Dysenteriebacillen		
	2 Stunden	5 Stunden	24 Stunden	2 Stunden	5 Stunden	24 Stunden
1: 10	—	—	±	+	++	+++
1: 20	—	+	+	+	++	+++
1: 40	±	+	++	+	++	+++
1: 80	±	+	+++	+	++	+++
1: 160	±	+	+++	±	+	++
1: 320	±	+	+++	—	+	++
1: 640	—	±	+	—	±	+
1: 1280	—	—	—	—	—	—
1: 2560	—	—	—	—	—	—
1: 5120	—	—	—	—	—	—

Die Erklärung hierfür ist nicht schwer, wenn man einerseits die Versuche von M. Neisser und Lubowsky¹⁾ und andererseits von Eisenberg und Volk mit in Betracht zieht. Zumal aus den letzten Versuchen geht unzweifelhaft hervor, dass z. B. Typhusbacillen ein ungleich viel grösseres Quantum von Agglutinin zu verankern vermögen, als zu ihrer Agglutination nöthig ist. Man wird deshalb annehmen müssen, dass auch der Dysenteriebacillus eine grosse Zahl von Receptoren besitzt, welche das Agglutinin bzw. das Proagglutinoïd zu verankern im Stande sind. Um aber den Dysenteriebacillus zu agglutiniren, genügt augenscheinlich die Besetzung von nur wenigen dieser vielen Receptoren mit dem wirksamen Agglutinin. Setzen wir nun verhältnissmässig wenige Dysenteriebacillen zu einem Serum, welches viel Proagglutinoïd und wenig Agglutinin enthält, so werden alle die zahlreichen Receptoren der Bacillen mit Proagglutinoïd besetzt werden. Setzen wir hingegen eine grössere Menge Bakterien der gleichen Menge Serum zu, so wird das Proagglutinoïd nicht mehr zur Besetzung

1) S. S. 216ff.

aller Receptoren ausreichen und es wird noch Agglutinin verankert werden können. Das bedingt aber das Eintreten der Agglutination.

Wie wir oben angegeben haben, verhielt sich meine originale Cultur bezüglich der Proagglutinoidzone völlig identisch mit der Kruse'schen Cultur. Hingegen zeigten die Flexner'schen Culturen ein anderes Verhalten. Wie nämlich aus folgender Tabelle IX hervorgeht, wird die Flexner'sche Cultur in etwa gleich starker Weise von dem Immunserum agglutinirt, aber die Zone des Proagglutinoides fehlt vollständig.

Tabelle IX.

Verdünnung des Dysenterieserums	2 Stunden	5 Stunden	24 Stunden
1: 10	+++	+++	+++
1: 20	++	+++	+++
1: 40	++	+++	+++
1: 80	+	+++	+++
1: 160	±	++	++
1: 320	—	+	+
1: 640	—	+	+
1: 1280	—	±	+
1: 2560	—	—	—
1: 5120	—	—	—

Absorptionsversuche, die ich weiterhin ausführte, zeigten, dass Zusatz des Kruse'schen Bacillus zu meinem Immunserum diesem Serum das Agglutinin und das Proagglutinoid für diesen Stamm vollständig entzog, während das Agglutinin für den Flexner'schen Stamm in nur geringerem Grade absorbiert war. Und umgekehrt entzog Zusatz und Centrifugiren von Flexner'schen Bacillen meinem Immunserum das Agglutinin für die Flexner'schen Bacillen, aber nur wenig von dem Agglutinin und Proagglutinoid des Kruse'schen Stammes.

Man wird deshalb annehmen müssen, dass mein Originalstamm mit dem Kruse'schen Stamm bezüglich des Receptoren-

apparates vollständig übereinstimmte, während diese beiden Stämme mit dem Flexner'schen Stamm sowohl identische als auch verschiedene Receptoren besaßen. Wir dürfen weiterhin annehmen, dass das Serum, mit welchem diese Versuche gemacht waren, nicht nur durch die Immunisirung mit meinem Stamm gewonnen war, sondern dass im Laufe der Jahre verschiedene Stämme zur Immunisirung verwendet wurden. Dadurch entstanden Agglutinine von etwas verschiedener Art, die deshalb auch für Stämme mit etwas differentem Receptorenapparate passend waren. Dass übrigens der Receptorenapparat der Bakterien qualitativ und quantitativ nicht etwas dauernd völlig Constantes zu sein braucht, geht aus einigen Versuchen hervor, in welchem es mir gelang, durch Züchtung eine Veränderung dieser Eigenschaften hervorzurufen. Nachdem ich nämlich die Kruse'schen Bacillen 10mal hintereinander (je den 2. Tag) auf steriler Milch gezüchtet¹⁾ und zuletzt auf Agar übertragen hatte, zeigte dieser Milchstamm nicht mehr die Zone der Proagglutinoidreaction; und bei wechselseitigen Absorptionsversuchen verhielt er sich nun nicht mehr wie der ur-

1) Dieses Culturverfahren wurde eigentlich entsprechend der Angabe von Celli gemacht, der in seiner Mittheilung „Zur Aetiologie der Dysenterie“ (v. Leyden-Festschrift) geschrieben hat, dass mein Bacillus ebenso wie der von ihm gefundene auch Milch coagulirt, wenn er 8—10mal auf alkalische Milch verpflanzt worden ist. Das Resultat meines Versuches war vollständig abweichend, weil mein Originalstamm und auch der Kruse'sche und Flexner'sche Stamm Milch gar nicht coagulirten, wenn sie vorsichtig, vor Verunreinigungen ganz geschützt, 10mal hintereinander auf Milch gezüchtet worden waren. Da ich schon in Japan geprüft hatte, dass der von Celli gefundene Bacillus ziemlich stark Gas bildet und Milch coagulirt, während mein Bacillus solche Eigenschaften nicht hat, und ferner der Celli'sche Bacillus mit dem Immunserum, das mit meinem Bacillus hergestellt wurde, keine Agglutination zeigte, so schliesse ich, wie ich schon in meiner früheren Mittheilung (a. a. O.) geschrieben habe, dass diese beiden Bacillen von einander ganz verschieden sind.

sprüngliche Kruse-Stamm, sondern vollständig wie der Flexner-
sche Stamm. Es hatte sich somit, wie aus der folgenden Tabelle X

Tabelle X.

Verdünnung des agglu- tinirenden Serums	Normale Cultur			I. Generation der Milcheultur			IV. Generation der Milcheultur		
	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.
1: 10	—	—	±	—	±	+	±	+	+
1: 20	—	±	++	±	+	+	±	+	++
1: 40	±	±	+++	+	++	+++	+	++	+++
1: 80	+	++	+++	+	+++	+++	+	+++	+++
1: 160	±	+	+++	±	+++	+++	+	+++	+++
1: 320	—	+	+++	±	++	+++	±	++	+++
1: 640	—	±	++	—	+	+++	±	+	+++
1: 1280	—	—	±	—	±	±	—	±	++
1: 2560	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 5120	—	—	—	—	—	—	—	—	—

Verdünnung des agglu- tinirenden Serums	VI. Generation der Milcheultur			VIII. Generation der Milcheultur			X. Generation der Milcheultur		
	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.	2 Std.	5 Std.	24 Std.
1: 10	+	++	+++	++	+++	+++	++	+++	+++
1: 20	+	++	+++	++	+++	+++	++	+++	+++
1: 40	++	+++	+++	++	+++	+++	++	+++	+++
1: 80	++	+++	+++	+	+++	+++	++	+++	+++
1: 160	+	+++	+++	+	++	+++	+	+++	+++
1: 320	+	++	+++	±	+	+++	±	+	++
1: 640	±	+	+++	—	±	+	—	±	+
1: 1280	—	±	++	—	—	—	—	—	—
1: 2560	—	—	—	—	—	—	—	—	—
1: 5120	—	—	—	—	—	—	—	—	—

hervorgeht, durch diese Züchtung auf Milch eine allmähig zu beob-
achtende Veränderung des Kruse-Stammes vollzogen, die in der
Verschiedenheit bezüglich der Proagglutinoidzone des Absorptions-
vermögens ihren Ausdruck fand. Weiteren Versuchen in dieser
Richtung bleibt es vorbehalten, ob mir eine Zurückzüchtung des
Milch-Kruse-Stammes zu dem ursprünglichen Kruse-Stamm,

bezw. einer Umzüchtung des Flexner-Stammes in den Kruse-Stamm gelingt. Bisher haben der Flexner-Stamm sowie der umgezüchtete Flexner-Stamm sowie der umgezüchtete Flexner-Stamm ihre Eigenschaften monatelang constant erhalten.

Resumé.

1. Mein Originaldysenteriestamm aus Japan verhielt sich bei baktericiden Reagensversuchen, sowie bei Agglutinationsversuchen völlig identisch mit den beiden Kruse'schen Stämmen. Da diese Methoden die schärfsten sind, die uns zur Zeit zur Verfügung stehen, so ist an der Identität meines Originalstammes vom Jahre 1897 mit dem Kruse'schen Bacillus (1900) nicht mehr zu zweifeln.

2. Das von mir im Jahre 1898 bis 1900 zu therapeutischem Zwecke verwendete Dysenterie-Immuneserum vom Pferd ist ein sehr hochwerthiges und ist das erste derartige Serum, dessen Completirbarkeit durch menschliches Serum nachgewiesen worden ist.

3. Die M. Neisser-Wechsberg'sche Complementablenkung war damit sehr leicht zu constatiren und ergab einen neuen Weg zur specifischen Anreicherung von Bakterien in Gemischen.

4. Die Umwandlung des Agglutinins in ein Proagglutinoid gelang bei Dysenterie- und Typhusserum.

5. Verschiedene Stämme können einen etwas verschiedenen Receptorenapparat besitzen. Durch dauernde Milchpassage war eine gewisse Aenderung im Verhalten des Receptorenapparates eines Dysenteriestammes zu erzielen.

Zum Schluss danke ich Herrn Geheimrath Prof. Ehrlich und zumal Herrn Prof. M. Neisser, in dessen Abtheilung vorliegende Arbeit entstanden ist, für ihre vielfache Förderung.

XXIX.

Methodik der Hämolysinuntersuchung.

Von

Dr. J. Morgenroth,

Mitglied des Instituts.

Im Folgenden sollen vom methodischen Standpunkt aus die Grundprincipien, welche für die Anordnung hämolytischer Versuche maassgebend sind, kurz dargestellt werden. Da die in den vorausgehenden Abhandlungen angewandten Methoden, sei es unverändert oder sinngemäss modificirt, auf viele der in Zukunft noch zu bearbeitenden Probleme der Hämolyse und auf mannigfache Fragen, welche die Bakteriolyse und die Cytotoxine überhaupt betreffen, Anwendung finden dürften, wird besonders denjenigen, welche sich nur gelegentlich dieser Methoden zu bedienen haben, eine systematische Zusammenstellung die Orientirung erleichtern. Wo eine genügende Beschreibung der einzelnen Methoden schon in den vorausgegangenen Abhandlungen gegeben ist, haben wir uns mit einem Hinweis hierauf begnügt.

Abgesehen von diesem practischem Zweck, soll aber auch hier ein Gesamtüberblick gegeben werden, der zeigt, wie eine auf Grund einer umfassenden Theorie aufgebaute, zielbewusst ausge-

staltete Methodik das analytische Eindringen in ein Gebiet ermöglichte, das den Methoden der Chemie bis jetzt so gut wie ganz verschlossen blieb. Das Ausserachtlassen dieser Methodik hat stets zu Unklarheiten und Irrthümern geführt, wie wir bei mehreren Gelegenheiten zeigen konnten¹⁾, und auch in Zukunft, selbst wenn es gelingt, verfeinerte chemische Methoden in dieses Forschungsgebiet mit Erfolg einzuführen, wird der hier vorgezeichnete Untersuchungsgang immer die Grundlage des Studiums bilden müssen. Eine Anzahl technischer Einzelheiten, die wir im Folgenden noch mittheilen, werden nach unseren mehrfachen Erfahrungen die Einführung in das Studium der Hämolyse erleichtern.

I. Die Gewinnung und Conservirung von Blut und Serum.

Zunächst seien einige Bemerkungen über die Gewinnung und Aufbewahrung des zu den Versuchen dienenden Blutes und Serums vorausgeschickt.

Im allgemeinen ist für die Zwecke der hämolytischen Versuche eine Wahrung der Asepsis nicht nothwendig und es genügt gewöhnlich, wenn die Blutentnahme unter Vermeidung von Verunreinigungen und das Auffangen der Flüssigkeit in trocken sterilisirten Gefässen geschieht. Man wird deshalb zu dem immerhin umständlichen Aufbinden der Thiere und der Blutentnahme aus der Carotis nur dann schreiten, wenn aus besonderen Gründen Asepsis oder eine möglichst vollständige Ausbeute nothwendig ist, die man ja in diesem Falle durch rythmische Compressionen der Herzgegend am Ende der Entblutung bedeutend steigern kann. Bei Ziegen, Schafen etc. ist es leicht, zur Gewinnung von Blut eine passende Canüle ohne vorgängige Präparation direkt durch die

1) Siehe z. B. S. 262 ff., S. 347 ff., S. 402 ff. etc.

Haut in die Jugularvene, die man vorher durch centrale Compression zur Schwellung bringt, einzustechen, wie dies bekanntlich bei der Gewinnung der Heilsera von Pferden die Regel ist. Auf diese Weise kann man den Thieren ausserordentlich oft geringere Blutmengen entziehen. Kleinere Thiere, Hunde, Kaninchen, Meer-schweinchen, Ratten entblutet man am einfachsten so, dass man am narkotisirten, straff horizontal gehaltenen Thier die Haut der Schenkelbeuge abpräparirt und dann mit einem raschen Schnitt die Arteria und Vena femoralis zugleich durchtrennt. Geringe Mengen Blut erhält man bei Kaninchen leicht durch einen Einschnitt mit der Scheere oder auch durch Einführen einer Hohlnadel in die Randvene des Ohres. Von Vögeln sind geringere Blutmengen aus der grossen Flügelvene, bei Gänsen und Enten auch durch einen Einschnitt in die Schwimnhaut zu erhalten.

Das Blut fängt man zur Serumgewinnung in cylindrischen Gefässen auf, überlässt es der spontanen Gerinnung und hält es im Eisschrank, bis das Serum ausgepresst ist. Von den Wänden der cylindrischen Gefässe muss der Blutkuchen einige Stunden nach der Gerinnung mit einem Glasstab oder spatelähnlichem Instrument losgelöst werden, da sonst unter Umständen das Auspressen des Serums unterbleibt. Kleinere Blutmengen lässt man zweckmässig in einem schräg gelegten cylindrischen Gefässe oder Reagensglas gerinnen. Nach der Gerinnung stellt man das Gefäss aufrecht, das ausgepresste Serum fliesst an der schrägen Oberfläche ab und wird am nächsten Tage abgossen. Ist das abgeschiedene Serum durch Blutkörperchen getrübt, so sind diese baldigst abzucentrifugiren¹⁾.

1) Anmerkung. Als eine vortreffliche Centrifuge, die bis zu 200 cem fasst, aber auch grösser hergestellt wird, ist die Construction des Universitäts-mechanikers Runne in Heidelberg sehr zu empfehlen. Dieselbe wird für Wasser- und electricischen Antrieb hergestellt und zeichnet sich durch äusserst

Nach dem ersten Abgiessen des Serums kann man den Blutkuchen noch 24 Stunden im Eisschrank stehen lassen und erhält dann in der Regel noch eine weitere Ausbeute.

Zur sofortigen Gewinnung des Serums defibrinirt man das Blut entweder durch Schlagen mit einem Holzstab oder durch Schütteln in Flaschen, die Glasperlen oder besser einen kleinen Ballen von trocken sterilisirten Eisendrehspähnen enthalten. Nach dem Defibriniren wird centrifugirt und das Serum vorsichtig mit einer Pipette abgehoben. Man befestigt practisch am oberen Ende der Pipette einen langen Gummischlauch und lässt durch einen Gehilfen ansaugen, während man selbst den Stand der Pipettenspitze beobachtet.

Was die Aufbewahrung des gewonnenen Serums anbetrifft, so genügen die bisherigen Erfahrungen noch nicht, um sichere, allgemein gültige Regeln aufzustellen. Handelt es sich doch nicht nur darum, das Serum vor Fäulniss zu bewahren, sondern vor allem, eine Schaar der labilsten Substanzen, deren Existenzbedingungen z. Th. offenbar eng begrenzt und complicirter Art sind, intact zu erhalten. Es muss deshalb vorläufig als Regel aufgestellt werden, zu allen ersten wichtigen Feststellungen nur möglichst frisches Serum zu verwenden. Vor allem gilt dies für das Studium der Complemente. Besonders negative Urtheile über Sera, die schon mehrere Tage alt sind oder irgendwelchen thermischen oder chemischen Einflüssen (hierzu gehört auch das Eintrocknen) ausgesetzt waren, machen auf Zuverlässigkeit keinen Anspruch. Es müssen daher vor dem Conserviren die Eigenschaften eines Serums, die

ruhigen Gang aus. Zum Centrifugiren kleinerer Flüssigkeitsmengen und besonders zum Abschleudern der Blutkörperchen aus verdünnten Blutaufschwemmungen leistet die Handcentrifuge nach Steenbeck-Litten von F. u. M. Lautenschläger in Berlin vortreffliche Dienste.

man zu studiren gedenkt, untersucht werden, sodass man secundäre Veränderungen jeder Zeit controliren kann.

Am leichtesten gelingt die Conservirung der Antitoxine, Anticomplemente, Antiamboceptoren und der Mehrzahl der künstlich erzeugten Amboceptoren. Hat doch Pfeiffer¹⁾ ein von einer Ziege gewonnenes Choleraimmunserum über 5 Jahre unter Carbolzusatz ohne Abschwächung aufbewahrt. Wir bewahren hämolytische Amboceptoren sehr lange Zeit bei 8° im Eisschrank ohne Zusatz auf. Bakterienentwicklung verhütet man meist schon dadurch, dass man das Serum in Reagensröhrchen, die mit Wattebausch verschlossen sind, durch ein- oder zweimaliges Erwärmen auf 57° während einer halben Stunde zugleich inactivirt und sterilisirt. Aehnlich wie die Amboceptoren verhalten sich nach unseren Erfahrungen bezüglich ihrer Haltbarkeit im Eisschrank die Anticomplemente und Antiamboceptoren. Auch das Eintrocknen des Serums über Schwefelsäure oder Phosphorsäureanhydrid im Vacuum ist für die Conservirung dieser Substanzen anwendbar.

Die Complemente sind von allen den hier in Frage kommenden Substanzen die weitaus labilsten und, wenn irgend möglich, benutzt man frisches Serum zur Activirung. Die meisten Complemente halten sich auch eine Anzahl von Tagen unverändert, wenn man das Serum auf Eis lagert, doch sind hier unliebsame Ueberraschungen nicht ausgeschlossen, und treten oft hochgradige Complementabschwächungen ein, ohne dass man besondere Gründe hierfür finden könnte. Die Complemente des Meerschweinchenserums und Ziegenserums sind nach unseren Erfahrungen verhältnissmässig gut haltbar. Am unzuverlässigsten ist in dieser Hinsicht das Pferdeserum, dessen complementirenden Eigenschaften oft innerhalb

1) Siehe: Mertens, Deutsche med. Wochenschrift. 1901. No. 24.

24 Stunden ganz oder theilweise zerstört sein können. Auch beim Eintrocknen des Serums leiden die Complemente nach unseren allerdings wenig ausgedehnten Erfahrungen.

Das beste und fast in allen Fällen zuverlässigste Verfahren, Complemente für lange Zeit zu conserviren, ist das Einfrieren des Serums bei 10—15°, wie dies im Institut schon seit langem geübt wird. Man füllt das Serum in kleine Fläschchen, die in einem Kühlapparat oder in einer gut isolirten Kältemischung aus Eis und Kochsalz aufbewahrt und deren Inhalt je nach Bedarf aufgethaut wird. Dies Verfahren ist bis jetzt das einzige, das allgemeiner Anwendung fähig ist und welches die verschiedenen Bestandtheile des Serums für lange Zeit conservirt.

Das zu den hämolytischen Versuchen dienende Blut wird auf eine der oben genannten Weisen defibrinirt. In besonderen Fällen kann man statt des Defibrinirens die Gerinnung auch durch Kalkbindung verhindern, indem man in der von Ehrlich¹⁾ angegebenen Weise das Blut in eine mit citronensaurem Natron gemischte Kochsalzlösung einfließen lässt. Für die meisten Versuche verdünnt man das Blut mit physiologischer Kochsalzlösung. Liegt eine Veranlassung vor, das Serum zu entfernen, so centrifugirt man die Blutkörperchen ab und erneuert die Suspensionsflüssigkeit mehrmals. Blut, das zwei Tage auf Eis aufbewahrt war, ist in der Regel noch brauchbar.

Bemerkt sei noch, dass für jede Blutart eine geeignete Kochsalzlösung zur Suspension gewählt werden muss. Für die meisten Säugethierblutkörperchen erweist sich eine schwach hypertonische Kochsalzlösung von 0,85 pCt. als geeignet. Hunde- und Pferdeblut zeigen sehr häufig in 0,85proc. Kochsalzlösung eine geringe

1) Ehrlich, Fortschritte der Medicin. 1897. No. 2.

spontane Hämolyse, die durch Anwendung einer etwas stärkeren Concentration (0,95 pCt.) häufig vermieden werden kann. Stark hypertonische Kochsalzlösungen sind gewöhnlich zu vermeiden, da der stärkere Salzgehalt die Hämolyse erheblich hindert¹⁾.

II. Allgemeines über die Ausführung hämolytischer Versuche.

Die quantitative Bestimmung der Hämolyse gestaltet sich bei einiger Uebung zu einer höchst einfachen. Die beiden Fundamentalpunkte, die vollständige Hämolyse (complet) und das Ausbleiben derselben (0) sind meist ausserordentlich scharf zu erkennen. Als „Spur“ bezeichnen wir das Auftreten einer geringen, bei sanftem Bewegen des Reagensglases leicht erkennbaren Lösungszone dicht oberhalb der Kuppe. Die Bestimmung der vollständigen Hämolyse macht nur dann Schwierigkeit, wenn eine erhebliche Agglutination eingetreten ist, sodass die Flüssigkeit beim Aufschütteln durch zusammengeballte Stromata getrübt wird. Derartige Fälle eignen sich an und für sich schlecht zu quantitativen Arbeiten, da rasch eintretende Agglutination unter Umständen den Austritt des Hämoglobins rein mechanisch hemmt und so das Fehlen der Hämolyse vortäuscht.

Die grössten Schwierigkeiten machen nach unseren Erfahrungen in dieser Hinsicht Hundeblutkörperchen und gegen diese gerichtete spezifische Immunsera von der Ziege, in noch höherem Maasse vom Kaninchen. Die Hundeblutkörperchen sind hier unter Umständen schon vor Eintritt irgend welcher Hämolyse agglutinirt und auf den Boden des Reagensglases niedergerissen. Aehnlich verhält sich Gänseblut und spezifisches Immunsereum. In solchen Fällen müssen durch häufiges Aufschütteln die agglutinierten Blutkörperchen

1) S. Markl, Zeitschr. f. Hyg. Bd. 39. 1839.

getrennt werden, so dass dem Hämoglobin die Möglichkeit des Austritts gegeben ist.

In Fällen, in denen die übliche Angabe des Lösungsgrades nicht genügt, und sehr genaue quantitative Bestimmungen der hämolytisch beeinflussten Blutkörperchenquote erwünscht ist, bedient man sich nach dem Vorgang von Madsen einer colorimetrischen Bestimmung, indem man durch Auflösung von Blutkörperchen in Wasser sich jedesmal zum Vergleich genaue Farbencontrollen herstellt¹⁾.

Die Agglutination ist beim Aufschütteln der sedimentirten Blutkörperchen meist leicht zu erkennen. Sehr deutlich wird dieselbe, wenn man die Blutproben aufschüttelt und dann die Schnelligkeit der Senkung der Blutkörperchen vergleicht, die bei den agglutinirten Blutkörperchen stets eine grössere ist.

Im allgemeinen hat sich für hämolytische Versuche eine 5 proc. Aufschwemmung der Blutkörperchen in 0,85 pCt. Kochsalzlösung am zweckmässigsten gezeigt. 1—2 ccm einer solchen für jedes Reagensglas wird für die meisten Versuche geeignet sein. Bei spärlichem Versuchsmaterial kann man, allerdings meist auf Kosten der Genauigkeit der Abmessung, noch weit kleinere Blutmengen anwenden, indem man dann die Bestimmungen in sehr engen Reagensröhrchen vornimmt. Das auf seine hämolytische Wirksamkeit zu prüfende Serum wird in fallenden Mengen in die einzelnen Röhrchen vertheilt. In allen Proben einer Versuchsreihe muss durch Auffüllen mit physiologischer Kochsalzlösung gleiches Volumen

1) cf. Madsen, Zeitschrift für Hygiene, Bd. 32. 1899.

2) In gewissen Fällen ist die Verwendung ganz hoher Blutschichten angezeigt, indem die hier eintretende Zonenbildung (farblos—schwach rot—stark roth) eine ganz genaue Abschätzung der Incubationszeit der Giftwirkung resp. der verschiedenen Empfindlichkeit der Blutkörperchen erlaubt (cf. Madsen l. c.).

hergestellt sein, da die Gesamttlüssigkeitsmenge von Einfluss auf den Verlauf der Hämolyse sein kann. Wir lassen die Versuchsreihe gewöhnlich zwei Stunden im Thermostat bei 37°, wenn nöthig unter häufigem Umschütteln, und dann über Nacht im Eisschrank bei 8°, wo eine vollkommene Sedimentirung der noch intacten Blutkörperchen stattfindet. Diese Anordnung ist in den von uns bisher untersuchten Fällen völlig ausreichend, um die maximale Hämolyse herbeizuführen, muss aber natürlich gegebenen Falles entsprechend modificirt werden.

Zu bemerken ist noch, dass man bei der erstmaligen Prüfung irgendwelcher Substanzen auf hämolytische Wirkung die Blutkörperchen stets durch mehrmaliges Waschen von anhaftendem Serum befreien muss, da dieses unter Umständen (wie z. B. bei Solanin) eine starke Hemmung der Hämolyse veranlasst und so Täuschungen verursachen kann.

III. Das Immunisirungsverfahren.

Was die immunisatorische Erzeugung von hämolytischen Amboceptoren betrifft, so lassen sich natürlich nur wenige und ganz allgemeine Regeln angeben, da die optimalen Verhältnisse noch nach keiner Richtung hin durch systematische Untersuchungen genügend erforscht sind. Zur Immunisirung wählt man stets am besten solche Thiere, deren Serum an und für sich auf die betreffende Blutart nicht oder nur wenig hämolytisch wirkt, da in diesem Fall das Neuauftreten des Hämolytins am leichtesten zu beurtheilen ist und das normale Serum der betreffenden Thierart selbst stets einwandfreies Complement liefert. Immunisirt man Thiere, deren Serum ohnehin auf die betreffende Blutart hämolytisch wirkt, so muss der Injection eine genaue Bestimmung der

hämolytischen Kraft des normalen Serums vorausgehen und stets auch eine gleichzeitige Controle mit normalem Serum angestellt werden.

Das zu injicirende Blut bedarf unter Umständen insofern einer Vorbereitung, als man das Serum mehr oder weniger vollständig durch Centrifugiren zu entfernen hat. Dies ist besonders dann nöthig, wenn man intravenös injicirt oder wenn zur Injection grössere Mengen einer Blutart verwendet werden, deren Serum für die betreffende Thierart hochtoxisch ist. Würde man z. B. einem Kaninchen intravenös 10 ccm Hundeblood injiciren, dessen Serum vorher nicht entfernt ist, so würde man den acuten Tod des Thieres herbeiführen. Ausserdem entgeht man durch vorheriges Entfernen des Serums der reactiven Entstehung von Serum-Coagulinen und Anticomplementen, die unter Umständen die Beurtheilung der Hämolyse erheblich stören können. Welcher Weg der Injection für die Immunisirung zu wählen ist, ist im allgemeinen nicht anzugeben. Grössere Versuchsthiere injicirt man zweckmässig subcutan; die Ziege verträgt in der Regel intraperitoneale Injectionen vortrefflich, und es ist diese Injectionsart nach vorheriger Auflösung der rothen Blutkörperchen durch Wasser dann geboten, wenn ein besonders scharfer „Letus immunisatorius“ nothwendig erscheint, wie bei der Auslösung von Isolysinen. Vögel injicirt man in den grossen Brustmuskel oder intraperitoneal. Bei Kaninchen und Meerschweinchen ist die intraperitoneale Injection zweckmässig, da man bei nicht sicher sterilem Material am besten secundäre Infectionen, die bei subcutaner Injection besonders bei Kaninchen zu äusserst störenden Abscessen führen können, vermeidet. Unerwünschte Verletzung des Darms verhütet man fast sicher, wenn man die Thiere nahezu vertical, mit dem Kopf nach unten lagert und die etwas abgestumpfte Canüle wenig oberhalb der Harnblase in der Mittellinie nicht allzutief einsticht (nach

freundlicher, mündlicher Mittheilung von Herrn Privatdocent Dr. R. Krause). Die Wiederholung intravenöser Injectionen bietet ganz besondere Schwierigkeit, da nach einmal eingetretener Hämolysinbildung die eingeführten Blutkörperchen rasch aufgelöst werden und dann der Tod des Thieres durch Embolie eintritt [Rehns¹⁾]. Auch die Bildung von Coagulinen als Folge einer vorausgegangenen Injection von Serum nicht befreiten Blutes kann durch die rasch entstehenden Niederschläge innerhalb der Blutbahn zum Tod durch Embolie führen²⁾.

Die Menge des zu injicirenden Blutes richtet sich nach der Grösse der Versuchsthiere und nach den speciell vorliegenden Verhältnissen. Ziegen kann man ohne weiteren Schaden bis zu einem Liter von der Hauptmenge des Serums befreites Blut injiciren, bei Kaninchen von 2 kg wird man kaum über 100 cem gehen, bei Meerschweinchen dem Gewicht entsprechend weniger injiciren. Nach unseren Erfahrungen führt bei Kaninchen eine einmalige Injection von 20—30 cem Hammel-, Ziegen-, Ochsen-, Hundeblood zu einer starken Hämolysinbildung, die man durch eine weitere Injection von 40—60 cem nach 6—10 Tagen noch steigern kann. Weitere Injectionen der gleichen Menge Blutes oder einer grösseren Menge von 80—100 cem haben nach unserer Erfahrung keinen Vortheil und wir haben gelegentlich in Anschluss an dieselben ein Sinken des Hämolysins beobachtet. Den höchsten

1) Rehns, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1901, No. 12; cf. auch die entsprechenden Beobachtungen von Bier (Münch. med. Wochenschrift. 1901, No. 15) am Menschen.

2) Anmerkung. Coagulinbildung war es auch offenbar, die schon Magendie („Vorlesungen über das Blut“, übers. von Krüpp, Leipzig 1839) zu ganz unerklärlichen Versuchsergebnissen führte. Er fand nämlich, dass Kaninchen, die eine zweimalige intravenöse Injection von Eiereiweiss ohne jeden Schaden vertragen hatten, einer weiteren, nach einer Reihe von Tagen ausgeführten Injection sofort erlagen.

Wirkungswerth erreicht das Serum in der Regel zwischen dem 6. und 10. Tage¹⁾, doch muss auch hier streng individualisirt werden, wie z. B. der von Ehrlich und Morgenroth beschriebene Fall zeigt, in welchem bei einer Ziege erst am 15. Tage die kritische Entstehung eines Isolysins eintrat (s. S. 45).

Die Injectionen von Serum kommen vornehmlich zur Erzeugung von Antiamboceptoren und Anticomplementen, unter Umständen auch von hämolytischen Amboceptoren durch die im Serum gelöst vorhandenen Receptoren in Betracht²⁾. Die Auslösung von Antiamboceptoren erfordert eine besondere Auswahl der Thierart. Uns liegen positive Erfahrungen nur über die Injection von Ziegen mit dem Serum von mit Ochsenblut vorbehandelten Kaninchen und einem isolytischen Serum vor. Da das Immuserum in diesen Fällen für die Ziege giftig, insbesondere blutzerstörend wirkt, muss man mit der Injection kleiner Mengen (10—20 ccm) beginnen und allmählig nach dem Abklingen der Reaction zu grösseren Dosen übergehen. Wie bei allen Immunisirungen mit toxischen Substanzen, ist auch in diesem Fall besonders eine sorgfältige Controle des Gewichts der Thiere nothwendig und es gilt stets die Regel, erst dann in der Immunisirung fortzufahren, wenn das ursprünglich vorhandene Gewicht des Thieres wieder erreicht ist.

Für die Erzeugung von Anticomplementen injicirt man grösseren Thieren, Ziegen, Schafen steigende Mengen normalen Serums und kann in der Regel mit grösseren Mengen (100—500 ccm) beginnen. Kaninchen enthalten gewöhnlich nach zwei- bis dreimaliger Injection von Meerschweinchen-, Pferde-, Ziegen-, Ochsen Serum, beginnend mit 5—10 ccm und ansteigend bis zu 20—50 ccm reich-

1) S. hierzu Bulloch, Centralbl. f. Bakt. Bd. 29. 1901.

2) cf. Morgenroth (S. 347 ff.) und P. Müller, Münchener med. Wochenschr. 1902, No. 32.

lich Anticomplement im Serum. Für manche Fälle dürfte sich die Injection des seiner toxischen Wirkungen in erheblichem Maasse beraubten inactiven Serums empfehlen, das durch seinen Gehalt an Complementoiden ebensogut Anticomplemente auslöst, wie frisches Serum (s. S. 123 ff.).

Will man durch Injection eines bestimmten Serums Anticomplemente erhalten, welche auch gegen verschiedene andersartige Sera gerichtet sind¹⁾, so ist es nöthig, die Injectionen mehrmals und mit steigenden Mengen zu wiederholen. Ehrlich und Morgenroth beobachteten bei der Behandlung einer Ziege mit Kaninchenserum zuerst das Auftreten von Anticomplementen, welche ausschliesslich gegen die Complemente des Kaninchenserums gerichtet waren (isogene Anticomplemente), während im Laufe der Immunisirung auch Anticomplemente gegen die Complemente des Meerschweinchenserums (alloiogene Anticomplemente) auftauchten. Es kommen hier offenbar in geringerer Menge im Kaninchenserum vorhandene Partialcomplemente ins Spiel, die erst nach öfterer Wiederholung der Injection mit steigenden Mengen Anticomplemente auslösen²⁾.

Wie bei der Erzeugung von Anticomplementen verfährt man auch, um Serumcoaguline zu erhalten, die ja durch die Untersuchungen von Wassermann und Schütze, von Uhlenhuth und vielen anderen für die forensische Bestimmung verschiedener Blutarten, besonders des Menschenbluts, eine hohe Bedeutung erlangt haben. Für die Erzeugung von Milchcoagulinen genügt in der Regel die ein- oder zweimalige Injection von Kaninchen mit 20—40 ccm Milch, die auf 60° zur Verringerung der Keimzahl erwärmt werden kann. Ueber die Erzeugung von Serumcoagulinen macht neuerdings Uhlenhuth (Deutsche medic. Wochenschr. 1902, No. 37) interessante Mittheilungen. Dieselben schildern u. a. das auch von uns beobachtete gelegentliche Versagen der Reaction und das Auftreten „alloiogener“ Coaguline bei Steigen des Titers, entsprechend den oben beschriebenen Beobachtungen bei der Anticomplementbildung²⁾.

1) S. S. 173 ff.

2) Ueber isogene und alloiogene Anticomplemente cf. Morgenroth und Sachs, S. 368 ff.

IV. Die Bestimmung hämolytischer Wirkungen.

Die Feststellung der hämolytischen Wirksamkeit von Giften pflanzlichen und thierischen Ursprungs, von normalen Sera und anderen Körperflüssigkeiten gestaltet sich so einfach, dass sich wohl weitere Ausführungen hierüber erübrigen. Bemerkt sei nur, dass zu einer einigermaassen erschöpfenden Untersuchung in dieser Richtung möglichst viele Arten von Blutkörperchen herangezogen werden müssen, da deren Empfindlichkeit ausserordentlich verschieden sein kann und gewisse Gifte eine starke hämolytische Wirkung bestimmten Blutarten gegenüber entfalten, die auf andere Blutkörperchenarten überhaupt keine Wirkungen ausüben. So ist das von Sachs¹⁾ untersuchte Gift der Kreuzspinne für Meerschweinchen- oder Hundebutkörperchen unwirksam, während dasselbe doch auf Kaninchenblutkörperchen eine ausserordentlich starke hämolytische Function ausübt. In ähnlicher Weise verhält sich das Crocin, welches gewisse Blutkörperchenarten (z. B. Kaninchenblut) auflöst, andere (z. B. Schweineblut) agglutinirt²⁾.

Bei den specifisch durch Immunisirung erzeugten Hämolytinen ist natürlich die Wahl der Blutart von selbst gegeben, doch kann auch hier eine Ausdehnung der Untersuchung auf zahlreiche andere Blutarten zu wichtigen Ergebnissen in Bezug auf Receptorengemeinschaft, wie sie zwischen Hammel, Ziege und Rind³⁾, sowie nach neueren Untersuchungen von Marshall zwischen Mensch und gewissen Affenarten besteht, führen. Bei der Prüfung eines Serums auf das Vorhandensein von Isolysin muss das Blut zahlreicher Individuen als Prüfungsobject dienen, da nach unseren Erfahrungen bei Ziegen die

1) S. S. 242 ff.

2) Elfstrand, Ueber giftige Eiweissstoffe, welche Blutkörperchen verkleben. Upsala 1891.

3) S. S. 144 ff.

Empfindlichkeit des Blutes individuell in weitestem Maasse schwankt, sodass man leicht zu der völlig irrigen Annahme eines negativen Versuchsausfalls verleitet werden kann. Ein vorheriges Entfernen des Serums von den Blutkörperchen durch wenigstens einmaliges Waschen dürfte sich bei derartigen ersten Prüfungen auf hämolytische Fähigkeit irgendwelcher Flüssigkeiten stets empfehlen, da unter Umständen eine geringgradige hämolytische Wirkung durch einen antihämolytischen Einfluss des normalen Serums, wie er z. B. in besonders hohem Maasse den blutlösenden Giften der Organextracte¹⁾ gegenüber zu Tage tritt, verdeckt werden kann. Bezüglich der Dosirung soll man gerade in den ersten Vorversuchen weite Grenzen wählen. Hat man einmal das Bestehen einer hämolytischen Wirkung festgestellt, so erfolgt die quantitative Bestimmung derselben durch eine mehr oder weniger fein abgestufte Versuchsreihe. Typen der Art finden sich auf S. 244, 387, 394 etc.

Von Wichtigkeit ist stets bei der Prüfung noch nicht untersuchter Hämolyse die Feststellung, ob es sich um ein Haptin im eigentlichen Sinne handelt. Die hämolytisch wirkenden Alkaloide, Glykoside etc. werden im allgemeinen leicht durch die chemischen Methoden, die zu deren Isolirung ausgebildet sind und die auf Ausschüttelung oder Fällung beruhen, sich identificiren lassen, was ja bei den Haptinen nicht der Fall ist. Die Haptine sind nach diesen Methoden nicht darstellbar, sondern höchstens zusammen mit den Eiweisskörpern auszufällen. Ein weiterer Unterschied besteht darin, dass im allgemeinen die chemisch definirten Substanzen thermostabil sind, während die Haptine in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle durch Hitze, besonders durch die Siedehitze zerstört werden. Ein ganz principieller Unterschied ist aber vor allem dadurch gegeben,

1) S. Korschun und Morgenroth, S. 381 ff.

dass nur die Haptine befähigt sind, immunisatorisch Antikörper zu erzeugen, ein Moment, das auch in schwierigen Fällen die Classification ermöglicht. Oft lässt die Provenienz in dieser Hinsicht schon bestimmte Vermuthungen zu. Wenn z. B. ein Pflanzenextract eine hämolytische Wirkung ausübt, die dem Kochen widersteht und ferner festgestellt wird, dass die hämolytische Substanz ätherlöslich ist, so ist schon hierdurch deren Haptinnatur ausgeschlossen. Findet man anderseits, dass die hämolytische Wirkung einer thierischen Körperflüssigkeit durch ein halbstündiges Erwärmen auf 56° aufgehoben wird, so spricht dies schon für ein Haptin, dessen sicherer Nachweis dann durch andere Methoden, eventuell durch die Immunitätsreaction zu erbringen ist.

V. Die Untersuchung complexer Hämolyse.

Wir kommen nun zu der weiteren, principiell sehr wichtigen Frage, die beim Studium eines jeden hämolytischen Giftes auftaucht, nämlich zu der Frage, ob es sich im Einzelfall um ein einfaches oder complexes, aus Amboceptor und Complement bestehendes Hämolysin handelt.

Zur Feststellung der complexen Beschaffenheit eines Hämolyseins verfügen wir bis jetzt über folgende Methoden:

1. Trennung von Amboceptor und Complement durch Bindung des ersteren an rothe Blutkörperchen in der Kälte.

2. Entfernung des Complements resp. Umwandlung desselben in das unwirksame Complementoid,

a) durch Absorption des Complements vermittels gewisser Zellen, z. B. Hefe, Bakterienzellen, Zellen thierischer Organe oder durch poröse Filter.

b) durch thermische und chemische Einflüsse (Erwärmen auf

auf 50—60°, Einwirkung von Lauge und Säure, Verdauung durch Papayotin);

Die Trennung von Amboceptor und Complement in der Kälte stellt eine ausserordentlich wichtige und auch von anderer Seite mit Erfolg benutzte Methode zur Analyse complexer Hämolyse dar. Die Bedingungen, welche erforderlich sind, wenn diese Methode zum Ziele führen soll, sind bereits früher eingehend auseinandergesetzt. Die Trennung ist nur dann möglich, wenn bei niedriger Temperatur die Avidität zwischen der cytophilen Gruppe des Amboceptors und dem Receptor eine grössere ist, wie die zwischen der complementophilen Gruppe des Amboceptors und der entsprechenden Gruppe des Complements. Der Grad dieses Aviditätsunterschiedes würde entscheidend sein für die grössere oder geringere Vollständigkeit der Trennung. Dass auch hier unter Umständen ganz eigenartige Verhältnisse vorliegen können, beweist das Verhalten des Aalserums gegenüber dem Kaninchenblut. Trennungsversuche in der Kälte scheitern in diesem Fall schon daran, dass auch bei 0° die Hämolyse eintritt und sich auch durch die Anwendung hoher Kochsalzconcentrationen bis zu 5 pCt., die sonst ein geeignetes Mittel bilden, die Verwandtschaft zwischen Amboceptor und Complement zu lockern, nicht aufhalten lässt. Natürlich lässt sich aus diesem Verhalten nicht etwa schliessen, dass im Aalserum ein complexes Gift nicht vorhanden ist, sondern nur, dass in diesem Fall besondere und noch nicht genügend durchsichtige Verhältnisse vorliegen, zu deren Aufklärung die bisher angewandten Methoden nicht genügen.

In Fällen, in denen die Kältemethode als solche versagt, kann noch ein zweiter Weg in Betracht kommen. Derselbe beruht darauf, dass eine hohe Salzconcentration die Hämolyse nach Art der

Kältentrennung aufheben kann, indem Concentrationen, die noch die Vereinigung von Receptor und Amboceptor zulassen, die Vereinigung von Amboceptor und Complement hindern. Auf diese Weise kommt auch die Hemmung der Hämolyse durch Salze zustande, wie sie zuerst Markl¹⁾ beschrieben und fälschlich auf Diffusionsverhältnisse bezogen hat. Er hat dabei ganz übersehen, dass auch in gewissen Fällen die Vereinigung von Toxin-Antitoxin, z. B. Tetanustoxin - Antitoxin durch Salz aufgehoben wird (Knorr). Ueber die Verwendung dieser Methode vergl. Ehrlich und Sachs, S. 309—311.

Dass die Kältentrennungsmethode in solchen Fällen vollständig versagen muss, in denen, wie bei der von Ehrlich und Sachs beschriebenen Combination (S. 315), die Bindung von Amboceptor und Complement erst die Bedingung für die Verankerung an die Blutkörperchen darstellt, ist selbstverständlich und eine derartige Möglichkeit muss stets im Auge behalten werden.

Die Ausführung derartiger Kälte-Trennungen gestaltet sich sehr einfach. Nach vorheriger Abkühlung der mit Blut gefüllten Reagensröhrchen und des Serums auf 0° durch Einlegen der Gefässe in Eiswasser oder Verpacken derselben in Eisstückchen wird das Serum dem Blut zugesetzt. Man wählt hierzu Mengen, die sich von der einfach lösenden Dosis nach beiden Richtungen nicht allzuweit entfernen. Nach zweistündigem Aufenthalt der Mischungen bei 0° wird möglichst rasch centrifugirt und die oberstehende Flüssigkeit sofort abgossen, die zurückbleibenden Blutkörperchen werden event. nochmals mit physiologischer Kochsalzlösung gewaschen und dann entsprechend aufgeschwemmt. Die abgossene Flüssigkeit wird nun von neuem mit Blutkörperchen beschickt, und zwar

1) Markl, Zeitschrift f. Hygiene. Bd. 39. 1902.

nimmt man hierzu, um das Gesamtvolum nicht zu vermehren, die Blutkörperchensedimente, die aus einer entsprechenden Menge der 5proc. Suspension abcentrifugirt sind. Ist eine vollkommene Trennung von Amboceptor und Complement erfolgt, so werden weder die sedimentirten Blutkörperchen gelöst, noch ist der Abguss im Stande, die neu zugefügten Blutkörperchen aufzulösen. Es handelt sich dann darum, das im Abguss vorhandene Complement zu bestimmen, indem man entsprechende Mengen durch Erwärmen inactivirten Serums zufügt, während der von den Blutkörperchen in der Kälte verankerte Amboceptor dann manifest wird, wenn man das im Abguss enthaltene Complement dem Sediment wieder zufügt.

Was die zweite, einfachere Methode, die Methode der Wärme-Inactivirung des hämolytischen Serums und Activirung des Amboceptors durch neu zugefügtes Complement, betrifft, so liegt die Hauptschwierigkeit häufig darin, dass ein bestimmtes, gerade im Einzelfall nöthiges Complement nicht in allen Sera enthalten ist, und dass die Sera, die das betreffende Complement enthalten, häufig an und für sich mit Hilfe eines normalen Amboceptors die Blutkörperchen mehr oder weniger stark auflösen.

Es giebt mehrere Wege, dieser Schwierigkeit zu entgehen. Der eleganteste Weg, der in vielen Fällen gangbar ist, besteht darin, dass man als complementirendes Agens das Serum der Thierspecies wählt, deren Blutkörperchen geprüft werden, also z. B. Meerschweinchen Serum als Complement bei Amboceptoren, welche auf Meerschweinchenblut einwirken. In diesem Falle ist natürlich eine Auflösung der Blutkörperchen durch das eigene Serum allein völlig ausgeschlossen.

Für alle anderen Fälle muss man sich completirender Sera bedienen, welche der betreffenden Blutart fremd sind. Man findet hierzu häufig Sera, die an und für sich die betreffende Blutart nicht lösen,

so z. B. bei der Reactivirung von Amboceptoren für Hammelblut oder Ochsenblut durch Ziegenserum.

Häufig kann man aber auch die Completirung mit einem Serum erreichen, das an und für sich die Blutkörperchen löst, aber eine Completirung schon in Mengen bewirkt, in denen dasselbe allein keine oder nur eine sehr geringe hämolytische Wirkung ausübt. Natürlich muss in diesen Fällen die Lösungskraft des Serums allein genau durch Controlen bestimmt werden. Man kommt vielfach auf diesem Wege zum Ziel, jedoch ist häufig in diesen Sera das Verhältniss zwischen normalem Amboceptor und dem Complement ein so ungünstiges, dass die Completirung des fremden Amboceptors unmöglich wird. In diesem Falle kann man entweder den normalen Amboceptor durch Bindung an Blutkörperchen in der Kälte entfernen, wie dies neuerdings auch Flexner und Noguchi¹⁾, um Complemente für die hämolytischen Amboceptoren von Schlangengiften zu erlangen, ausgeführt haben, oder man kann den Complementgehalt des completirenden Serums künstlich zu erhöhen suchen nach dem Vorgang von P. Müller²⁾. Dieser erreichte durch Injection von Peptonlösungen bei Hühnern eine erhebliche Complementvermehrung in deren Serum.

Was die Wahl der completirenden Sera anbetrifft, so wird man bei immunisatorisch erzeugten Amboceptoren, wenn möglich, selbstverständlich immer diejenigen Sera bevorzugen, welche von der Thierspecies stammen, von der auch der Amboceptor gewonnen ist. Im übrigen ist das Princip aufzustellen, dass dasjenige Serum am brauchbarsten ist, das von einer Thierart stammt, die derjenigen, welche den Amboceptor lieferte, nahe steht, da von den

1) Flexner und Noguchi, Journal of experimental medicine. Vol. VI. 1902.

2) Müller, Centralblatt f. Bacteriologie. I. Abth. Bd. 29. 1901.

fernerstehenden Thierarten oft nur in geringer Menge vorhandene Partialamboceptoren completirt werden¹⁾. Als ein an und für sich sehr wenig hämolytisches Serum von grossem Complementreichthum hat sich für sehr viele Fälle das Meerschweinchenserum bewährt.

Bei der Completirung der Amboceptoren ist aber auch die Art der Inactivirung der Sera von grosser Bedeutung. Die Inactivirung geschieht in der Regel durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen des Serums im Wasserbade. Dem Grade und der Dauer dieser Einwirkung ist nach den neueren Erfahrungen eine ganz besondere Aufmerksamkeit zu schenken²⁾. Während man lange Jahre hindurch auf Grund der verdienstvollen Untersuchungen Buchner's die Inactivirung durch eine Temperatur von $55-56^{\circ}$ geradezu als ein spezifisches Kriterium der Alexine ansah, hat sich neuerdings gezeigt, dass sich allgemeine Regeln in dieser Richtung durchaus nicht aufstellen lassen. Einerseits kommen Complemente vor, die durch das gewöhnliche halbstündige Erwärmen auf 55° überhaupt nicht beeinträchtigt werden, thermostabile Complemente, ferner aber giebt es Amboceptoren, die durch die halbstündige Einwirkung einer Temperatur von 55° schon völlig zerstört werden. Ein Complement der ersteren Art wiesen zuerst Ehrlich und Morgenroth³⁾ im Serum eines mit Hammelblut immunisirten Bockes und normaler Ziegen in grösserer Menge nach, und thermolabile Amboceptoren gehören, besonders in normalen Seris, keineswegs zu den Seltenheiten. So ist z. B. der oben erwähnte, regelmässig im Pferdeserum vorhandene, auf Meerschwein-

1) Ehrlich und Morgenroth, S. 168 ff.

2) Zur genauen Beobachtung der constant zu haltenden Temperatur benutzen wir mit Vortheil Thermometer mit besonders breiter Gradeintheilung ($1^{\circ}\text{C.} = 1\text{ cm.}$). Die Thermometer brauchen für diese Zwecke nur eine gewisse Zone von Graden zu umfassen (etwa $40^{\circ}-80^{\circ}$ oder $45^{\circ}-85^{\circ}$) und sind von A. Haak in Jena zu beziehen.

3) s. S. 19.

chenblut wirkende Amboceptor ebenso ein von Sachs¹⁾ studirter, im Hundeserum vorhandener, auf Meerschweinchenblut wirkender Amboceptor völliger Zerstörung durch halbstündiges Erwärmen auf 55° ausgesetzt. Es muss daher als oberste Regel für die Feststellung der complexen Natur hämolytischer Gifte durch thermogene Inactivirung festgestellt werden, dass stets die niedrigste Temperatur gewählt werden muss, bei welcher innerhalb kürzerer Zeit 20—60 Minuten die Inactivirung eintritt²⁾.

VI. Die quantitative Bestimmung von Amboceptoren, Complementen und Receptoren.

In speciellen Fällen, z. B. im Verlauf der Immunisirung, ist es von grossem Werth, den Gehalt eines Serums an Amboceptor und Complement genau zu bestimmen. Indem wir hier auf die Arbeiten von v. Dungern (s. S. 56 ff.), Bulloch (l. c.), Morgenroth und Sachs (s. S. 336 u. 359) verweisen, heben wir hier nur hervor, dass es im allgemeinen bei der Complementbestimmung nothwendig ist, zwei Bestimmungen vorzunehmen, nämlich eine, die mit der einfachen wirksamen Dosis des Amboceptors und eine, die mit einem vielfach höheren Multiplum derselben ausgeführt ist. Die Gründe dieses Vorgehens sind aus der Arbeit über die quan-

1) s. S. 262 ff.

2) Nach den Untersuchungen von Korschun und Morgenroth (s. S. 381 ff.) sind die hämolytischen Substanzen der Organextracte „coctostabil“, d. h. sie werden auch durch mehrstündiges Kochen nicht zerstört. Wir bezeichnen daher Substanzen als:

thermolabil, wenn sie durch Erwärmen auf 55° bis 56° unwirksam werden,

thermostabil, wenn sie Temperaturen von 56° und darüber vertragen, aber beim Kochen zerstört werden,

coctostabil, wenn sie gegen Erhitzen auf 100° resistent sind.

Zur genauen Charakterisirung des Verhaltens kann im Einzelfall Temperatur und Dauer der Einwirkung, event. als Index, beigefügt werden.

titativen Bestimmungen von Amboceptor, Complement und Anticomplement (S. 359) zu ersehen.

Was die Bestimmung der Amboceptormenge anbetrifft, so erfolgt dieselbe nach ähnlichen Principien und zwar in der Regel so, dass man mit einem Ueberschuss von Complement arbeitet. Eine gewisse Schwierigkeit besteht darin, dass der Complementgehalt der zu verwendenden Sera, z. B. des Kaninchenserums, ein wechselnder ist. Man wird deshalb, um den Einfluss dieses Factors auszuschalten, stets den Wirkungswerth des completirenden Serums mit einer als Standard-Serum dienenden Probe des betreffenden Immunserums auszuführen haben und unmittelbar an diesen Vorversuch, der die nothwendige Complementmenge limitirt, die quantitative Amboceptor-Bestimmung des neuen Serums anzuschliessen haben.

Von Wichtigkeit ist auch die Bestimmung des Receptorgehalts der rothen Blutkörperchen, als deren Maass die Bindung des Amboceptors dient.

Ehrlich und Morgenroth (s. S. 113 ff.) haben nachgewiesen, dass die Bindungsfähigkeit der rothen Blutkörperchen ausserordentlich variirt. Während bei manchen Combinationen die Blutkörperchen gerade nur diejenige Amboceptormenge binden, die bei genügendem Complementzusatz zu ihrer vollständigen Lösung ausreicht (Amboceptoreinheit), erwiesen sich in zahlreichen anderen Fällen die Blutkörperchen befähigt, bis zu 100 einfach lösenden Dosen des Amboceptors aufzunehmen. Der Amboceptoreinheit entspricht die Receptoreinheit als diejenige Receptormenge, welche die Amboceptoreinheit bindet (cf. S. 363). Die Bindungsfähigkeit der Erythrocyten wird nun in der Weise bestimmt, dass man den Blutkörperchen wechselnde Multipla der Amboceptoreinheit zufügt, nach etwa 1 Stunde abcentrifugirt und dann die Abgüsse auf

frische Blutkörperchen unter genügendem Complementzusatz einwirken lässt. Aus dem Grade der eingetretenen Hämolyse ist dann ohne weiteres zu erkennen, wieviel Amboceptor gerade noch vollständig gebunden wurde [cf. S. 117 ff. und die Protocolle S. 149 und S. 151]¹⁾.

Bei der Untersuchung der Complementary eines Serums ist endlich der Nachweis ihrer Pluralität oft von grösster Wichtigkeit. Die Methoden, die zu einer Differenzirung der einzelnen Complementary führen, sind an verschiedenen Stellen bereits ausführlich erörtert worden, so dass hier ein Hinweis auf die Arbeiten von Ehrlich und Morgenroth (S. 16, S. 89, S. 168), Ehrlich und Sachs (S. 282), Marshall und Morgenroth (S. 321) genügen kann.

VII. Die Untersuchung antihämolytischer Wirkungen.

Das Gebiet der antihämolytischen Functionen hat erst in jüngster Zeit eine eingehendere Bearbeitung erfahren und hohe Bedeutung für das Verständniss der Mechanik der Hämolysinwirkung erlangt. Wenn auch das Studium der mannigfaltigen Hemmungsvorgänge der Hämolysinwirkung bis jetzt nach keiner Richtung hin erschöpfend ist, so lassen sich doch wenigstens die allgemeinen Principien der Untersuchung vorzeichnen.

Wir beginnen zunächst mit den einfachen Hämotoxinen, denen sich auch die Hämagglutinine anreihen, die durch eine cytophile haptophore Gruppe und eine zymotoxische resp. agglutinirende Gruppe charakterisirt sind. Macht man sich die Wirkung dieser

1) Ueber die ausserordentlich grosse Bindungsfähigkeit von Bakterien für Agglutinine und für Amboceptoren vergl. die interessanten Mittheilungen von Eisenberg und Volk (Zeitschr. f. Hyg. Bd. 50) und von Pfeiffer und Friedberger (Berl. klin. Wochenschr. 1902, No. 25).

Hämotoxine klar, so sieht man, dass dieselbe auf zwei Arten gehemmt werden kann, nämlich

1. durch einen Antikörper, der in die haptophore Gruppe eingreift und dieselbe so von dem Receptor der Zelle ablenkt,
2. durch Substanzen, die imstande sind, den Receptor der rothen Blutkörperchen zu occupiren und so dem Zutritt des Hämotoxins den Weg zu versperren.

Was die erste Gruppe von Antikörpern betrifft, so sind diese für eine grosse Zahl von Blutgiften schon bekannt. Es sei hier nur erinnert an die Antihämolytine, wie Antierotin, Antitetanolytin, Antistaphylolytin, die Antikörper gegen die hämolytischen Schlangen-, Spinnen-, Krötengifte und an die Antiagglutinine, Antiricin, Antiabrin, Antierotin. Diese Substanzen können als Antitoxine auf immunisatorischem Weg erzeugt werden, kommen aber auch im normalen Serum vor, wie Antitetanolytin im Pferdeserum (Ehrlich), Antistaphylolytin im Serum von Ziege, Mensch und Pferd (M. Neisser und Wechsberg) etc.

Die zweite Art hemmender Wirkung wird durch Substanzen bewirkt, welche die Receptoren der Zelle besetzen. Es müssen dies also Substanzen sein, welche dieselbe haptophore Gruppe besitzen, wie die Hämotoxine selbst. Hieraus aber ergibt sich, dass man am ehesten daran denken muss, dass Umwandlungsproducte des Hämolytins selbst diese „verstopfende“ Wirkung ausüben können. Durch die Untersuchungen von Ehrlich über die Constitution des Diphtheriegiftes ist es nun erwiesen, dass bei Toxinen und verwandten Körpern die zymotoxische Gruppe weit labiler ist, als die haptophore. Die so entstandenen Derivate, Toxoide, besitzen noch ein Bindungsvermögen für die Zellreceptoren, besitzen das Neutralisationsvermögen für Antitoxine, besitzen die Fähigkeit, reactiv Antikörper zu erzeugen,

sie entbehren aber der Toxicität mehr oder weniger vollkommen. Diese von Ehrlich zuerst beschriebene Toxoidbildung ist nun inzwischen bei einer Reihe von Substanzen nachgewiesen worden, bei Hämotoxinen sowohl (Tetanolyisin, Schlangengift, Staphylolysin), wie neuerdings auch bei Agglutininen und Coagulinen¹⁾ Ehrlich hat nun schon in seiner ersten Arbeit hervorgehoben, dass auch eine bei der Toxoidbildung eintretende Aviditätserhöhung der haptophoren Gruppe denkbar wäre. Das neu entstandene Toxoid müsste dann durch diese Aviditätserhöhung imstande sein, den Receptor der Zelle auch in Concurrenz mit dem unveränderten Toxin in Beschlag zu nehmen und so die Zelle vor dem Eintritt des eigentlichen Giftes, also auch vor dessen schädigender Wirkung zu schützen. Ehrlich hat für derartige Toxoide den Namen Protoxoide vorgeschlagen. Selbstverständlich kann eine solche schützende Wirkung nach dem Gesetz der Massenwirkung sich auch in dem Fall geltend machen, dass das Toxoid (Syntoxoid) die gleiche Verwandtschaft zum Zellreceptor hat, wie das Toxin, während der Schutz gering oder ganz minimal ausfallen wird, wenn durch die Toxoidbildung eine Herabsetzung der Avidität eingetreten ist (Epitoxoid). Nun haben die neueren Untersuchungen bei den Agglutininen der Bakterien²⁾ und bei den Coagulinen gezeigt, dass durch Erwärmen Agglutinoide aus diesen Substanzen in reicher Menge entstehen, welche eine höhere Verwandtschaft besitzen als die Agglutinine selbst und die deshalb als Proagglutinoide zu bezeichnen sind.

Die experimentelle Unterscheidung dieser beiden hier geschilderten Arten der Hemmung ist nun im Einzelfalle leicht.

1) s. Eisenberg und Volk, Zeitschr. f. Hygiene, Bd. 40, 1902; Bail, Archiv f. Hygiene, Bd. 42, 1902, Shiga S. 442.

2) Eisenberg und Volk (l. c.); Bail (l. c.); Shiga S. 442.

Handelt es sich um irgend ein bestimmtes Serum, das die Wirkung eines Hämotoxins aufhebt, so ist schon a priori die Wahrscheinlichkeit, dass es sich um einen Antikörper im üblichen Sinne handelt, gegeben, die beinahe zur Sicherheit wird, wenn das betreffende Serum von einem specifisch immunisirten Thier stammt. Experimentell lässt sich die Zugehörigkeit zu dieser Gruppe dadurch sehr leicht erweisen, dass man die rothen Blutkörperchen, nachdem sie mit einem gerade neutralen Gemisch von Hämotoxin und Antikörper behandelt sind, abcentrifugirt. Sie müssen sich dann, wenn eine wirkliche Ablenkung des Giftes vorlag, genau so verhalten wie frische Blutkörperchen und vor allem noch genau das ursprüngliche Bindungsvermögen für das Hämotoxin erhalten haben.

Im Gegensatz zu diesem Verhalten tritt die Störung, welche durch Umwandlungsproducte des Hämolytins selbst bedingt wird, schon in solchen Versuchsreihen auf, die allein mit Blutkörperchen und der toxischen Substanz angestellt werden, und markirt sich in der Art, dass die Reihe der Versuche unregelmässig verläuft, analog Shiga's Versuchen mit Agglutininen. Fügt man z. B. zu Dysenteriebacillen steigende Mengen von agglutinirendem, vorher erwärmtem Dysenterieserum zu, so kann man beobachten, dass in den Reagensröhrchen, welche die grösste Menge des Agglutinins enthalten, keine Agglutination eintritt, dass diese erst bei geringeren Mengen manifest wird und endlich bei noch kleineren Agglutininen verschwindet.

Als ein Beweis, dass es sich hier um eine wirkliche Occupation der Receptoren durch das Proagglutinoid handelt, dient das Verhalten der abcentrifugirten Bakterien, welche in Kochsalzwasser aufgeschwemmt und von neuem mit einer sonst wirksamen Dosis Agglutinin versetzt, nicht mehr agglutinirt werden, da dieses eben an die „verstopften“ Receptoren nicht mehr herantreten kann.

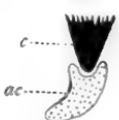
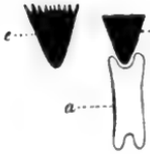
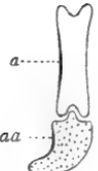
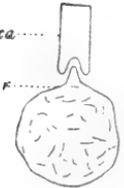
Wir bezweifeln nicht, dass es auch gelingen wird, dieselben Phänomene bei Hämagglutininen etc. zu erhalten.

Weit verwickelter liegen die Verhältnisse bei den complexen Hämolytinen. Die einzelnen Möglichkeiten des Hemmungsmechanismus sind hier zahlreicher, und es dürfte die nöthigen Ueberlegungen erleichtern, wenn wir dieselben an der Hand eines Schemas (s. S. 489) durchgehen.

Das Schema bezieht sich auf Versuche, welche mit Mischungen angestellt sind, die an und für sich Blutkörperchen nicht lösen, Mischungen, deren Zusammensetzung natürlich vorher genau quantitativ ermittelt werden muss. Man bestimmt zunächst ein hämolytisches System, in dem sich Amboceptor und Complement in gerade ausreichender Aequivalenz befinden und die Menge des betreffenden Antikörpers, welche dessen Wirkung gerade aufhebt. Mit diesem ausbalancirten Gemisch nimmt man nach der Centrifugalmethode die dem Schema entsprechende Untersuchung der Sedimente und Abgüsse vor¹⁾.

Bei der Untersuchung der Sedimente ist stets die Frage, ob dieselben Amboceptor aufgenommen haben oder nicht. Am einfachsten wird diese Frage durch Complementzusatz entschieden, ein Verfahren, welches durch die schwierigere und umständlichere Untersuchung der Bindungsfähigkeit der Blutkörperchen für neu zugefügten Amboceptor zu ergänzen ist, wobei natürlich ein Parallelversuch mit nicht vorbehandelten Blutkörperchen die Grundlage der Beurtheilung bilden muss. Für gewöhnlich genügen Versuche bei mittlerer Temperatur, nur bei der Untersuchung des

1) Anm. Diese Versuchsanordnung bezieht sich auf Fall 1, 3 und 4 des Schemas, während es sich in Fall 2 um Versuche handelt, die mit dem einfachen, durch Erwärmen gewonnenen complementoidhaltigen Serum angestellt sind.

	Verhalten des Sediments		Verhalten des Abgusses		
	Activirungsfähigkeit durch neues Complement	Bindungsfähigkeit für Amboceptoren	Amboceptor-gehalt	Complement-gehalt	Complementoidgehalt (nur für Fall II)
<p>I.</p>  <p>Anticomplement. c: Complement. ac: Anticomplement.</p>	+	0	0	0	
<p>II.</p>  <p>Verstopfung der complementophilen Gruppe des Amboceptors (a) durch Complementoid (cd).</p> <p>a) bei 0° b) bei 37°</p>	+	0	0	0	+
<p>III.</p>  <p>Antiamboceptor (aa) a: Amboceptor.</p>	0	+	0	+	
<p>IV.</p>  <p>Cytophiles Proto-Amboceptoid (ca). r: Receptor der rothen Blutkörperchen.</p>	0	0	+	+	

II. Falles (Complementoidverstopfung) ist eine Variation der Temperatur erforderlich.

I. In dem ersten Fall wird das Complement durch ein Anti-

complement abgelenkt. Es kommen hier sowohl immunisatorisch erzeugte als natürlich vorkommende Anticomplemente in Betracht und ausserdem ebenso functionirende Derivate der Amboceptoren, Amboceptoide, deren complementophile Gruppe erhalten ist¹⁾. Besonders, wenn die complementophile Gruppe dieser Amboceptoide eine Aviditätserhöhung erfahren hat, werden sich diese in ihrem Verhalten in nichts von den Anticomplementen unterscheiden. Im Sinne eines Anticomplements können auch endlich Amboceptoren wirken durch die zuerst von M. Neisser und Wechsberg beobachtete Complementablenkung durch überschüssigen Amboceptor (cf. S. 182ff.); es enthält dann der Abguss natürlich den Ueberschuss von Amboceptoren und das an letztere gebundene Complement.

II. Der zweite Fall ist der, dass die complementophile Gruppe des Amboceptors verstopft ist. Hier kommt in erster Linie die Wirkung von Complementoiden in Frage (s. Ehrlich und Sachs, S. 303ff.), die allerdings nach den vorliegenden Erfahrungen nur selten eine Rolle spielt, da gewöhnlich bei der Complementoidbildung eine Verringerung der Avidität erfolgt.

III. Als dritte Möglichkeit kommt die Wirkung der Antiamboceptoren in Betracht, welche in die cytophile Gruppe der Amboceptoren eingreifen und normal vorhanden oder immunisatorisch erzeugt sein können. Diese Antiamboceptoren sind im Sinne der Theorie mit den Receptoren der Zellen zu identificiren, in welche die Amboceptoren eingreifen. Es werden deshalb abgestossene und in Lösung befindliche Receptoren als Antiamboceptoren wirken²⁾.

1) Wechsberg, Wiener klin. Wochenschrift, 1902, No. 28; E. Neisser und Friedemann, Berl. klin. Wochenschr., 1902, No. 29.

2) Morgenroth, S. 347ff., s. auch P. Müller, Münch. med. Wochenschr. 1902. No. 32.

Auch das Serum gegen Schlangengift enthält nach neueren Untersuchungen Antiamboceptoren gegen die Amboceptoren des Cobragiftes.

IV. Die vierte Möglichkeit besteht in der Besetzung des Receptors durch cytophile Proamboceptoide, Verhältnisse, die mit den bei der Besprechung der einfachen Hämotoxine (S. 485) erörterten zusammenfallen. Da die Lehre von den Amboceptoiden in ihrem ersten Beginn steht, sind derartige Fälle noch nicht beschrieben, jedoch ist ihr Vorkommen im höchsten Grade wahrscheinlich und die nächsten Zeiten dürften wohl Erfahrungen in dieser Hinsicht bringen.

Was die Einzelheiten der Versuchsanordnung betrifft, so enthalten die vorausgehenden Aufsätze ausführlich beschriebene Beispiele, die im Einzelfalle nachzusehen sind. Wir verweisen hier auf folgende:

Fall I: S. 324, S. 370ff.;

„ II: S. 303ff;

„ III: S. 157, 159, 357.

Im Einzelfall handelt es sich nun darum, festzustellen, welcher von diesen Fällen jeweils in Betracht kommt. Vor allem muss man sich bei allen Hemmungserscheinungen immer vor Augen halten, dass die Hemmung nicht immer auf einer spezifischen Bindung beruhen muss, sondern auf störenden Momenten, die wir unter dem Namen der „antireactiven“ Wirkungen zusammenfassen, beruhen kann. Wenn z. B. die Vereinigung von Amboceptor und Complement in der Kälte nicht stattfindet, wenn durch Salzwirkung die Bindung des Complements an den verankerten Amboceptor oder die Bindung des Amboceptors an den Receptor der Zelle verhindert wird, so liegen „antireactive“ Einflüsse und nicht spezifische Hemmungen vor. Im allgemeinen ist die Unterscheidung zwischen diesen beiden

Arten der Hemmung im Einzelfalle leicht zu treffen. Liefert doch schon meist die Herkunft und Art der Gewinnung der betreffenden Substanzen werthvolle Hinweise in dieser Richtung. Sind „anti-reactive“ Wirkungen ausgeschlossen, so lässt sich durch consequente Anwendung der Centrifugalmethode leicht die Einordnung des Falles unter einen der im Schema dargestellten Typen durchführen.

Natürlich können sich die Fälle auch combiniren. So könnte z. B. gleichzeitig in einer Flüssigkeit Anticomplement und Anti-amboceptor, Anticomplement und Procomplementoid vorhanden sein, während Antiamboceptor und Amboceptor, Complement und Anticomplement in einer Lösung sich insofern ausschliessen, als sie sich gegenseitig absättigen.

Von Wichtigkeit und methodisch hierher gehörig ist auch die Erkennung larvirter Amboceptoren, deren Activirbarkeit durch die gleichzeitige Gegenwart von Anticomplement unterdrückt ist. Die Versuchsanordnung s. bei Morgenroth (S. 352ff.).

Es ist natürlich nicht möglich, die zahllosen hier in Betracht kommenden Variationen erschöpfend zu behandeln. Wir hoffen jedoch, dass die hier gegebene methodische Zusammenstellung gezeigt hat, wie die Grundlehren der Ehrlich'schen Seitenkettentheorie ein systematisches Arbeiten auf dem Gebiet der Hämolyse ermöglichen. Die Beachtung der Principien wird zu jener erfreulichen Uebereinstimmung der Resultate führen, zu denen jetzt schon in vielen Fällen die Autoren unabhängig von einander durch deren consequente Benutzung gelangt sind.

XXX.

Die Methodik des bactericiden Reagenzglasversuches.

Von

Professor **M. Neisser**,
Mitglied des Instituts.

Um im Reagenzglasversuche die bactericide Kraft eines Serums oder eines Serumgemisches zu messen, ist der Plattenversuch (Nissen, Buchner) bisher noch die sicherste Methode. Nur in besonderen Fällen erhält man mittelst anderer Methoden (Beobachtung hängender Tropfen auf Eintritt von Körnchenzerfall [R. Pfeiffer] oder bioskopische Methode [M. Neisser-Wechsberg¹⁾]) brauchbare Vergleichswerthe. Aber auch die Plattenmethode ist zur Zeit noch umständlich und, was noch schwerer wiegt, nicht in allen Fällen anwendbar. Sie ist ferner keine empfindliche Methode und nur dann verwerthbar, wenn grosse Ausschläge in Folge kräftiger bactericider Eigenschaften zu erwarten sind. Im Allgemeinen sind solch starke Wirkungen nur mit Immunseris und nur seltener mit normalen Seris zu erzielen.

Ueber die Immunisirung lassen sich allgemeine Angaben nicht machen, und es seien deshalb nur einige wenige Beispiele

1) Münch. med. Wochenschr. 1900. No. 37.

angeführt. Für die Vibrionen ergibt z. B. die einmalige subcutane Einspritzung von 3 toten Agarculturen bei Kaninchen [R. Pfeiffer und Marx¹⁾] gute Resultate, ebenso auch die intravenöse Einspritzung ausserordentlich geringer Mengen [Mertens, R. Pfeiffer²⁾]. Für die Immunisirung gegen Typhus eignen sich am besten der Hund und die Ziege. Hier genügt die alleinige Einspritzung toter Culturen nicht, um ein hochwerthiges bactericides Serum zu erhalten, es ist vielmehr die nachfolgende Einspritzung lebender Culturen nöthig. Für die Gewinnung eines in vitro wirkenden Bactericidserums gegenüber dem Shiga'schen Dysenteriebacillus eignen sich sehr gut Pferde, viel schlechter Ziegen und sehr schlecht Kaninchen und Meerschweinchen. Man vergesse übrigens nie das normale Serum des betreffenden Thieres vor Beginn der Immunisirung auf seine bactericide Eigenschaft zu untersuchen.

Mit vielen Bacterien ist es bisher noch nicht gelungen, ein in vitro wirkendes Bactericidserum herzustellen. So waren unsere langjährigen diesbezüglichen Versuche mit dem Staph. pyog. aur. (Ziege, Kaninchen) und mit dem Diphtheriebacillus bisher resultatlos, und ebensowenig ist es uns bisher gelungen, mit dem Susserin und anderen derartigen im Thierversuch wirksamen Seris bactericide Effecte in vitro zu erzielen. Die Gründe für dieses Verhalten sind noch nicht klar und bilden deshalb den Gegenstand weiterer Forschungen.

Bordet und Gengou haben (Annales de l'Institut Pasteur 1901) eine Methode angegeben, mit deren Hülfe man einen immunisatorisch erzeugten bactericiden Zwischenkörper auch in solchen Fällen erkennen kann, in denen der bactericide Plattenversuch versagt (z. B. Schweinerothlauf). Diese Methode beruht darauf, dass

1) Zeitschr. f. Hyg. XXVII. 1898.

2) Deutsche med. Wochenschr. 1901.

die mit dem Zwischenkörper versehenen Bacterien im Stande sein sollen, auch hämolytisch wirkende Complemente an sich zu ziehen. Dieser Defect an hämolytischem Complement, der leicht erkannt werden kann, ist dann der Ausdruck dafür, dass die Bacterien sich mit einem bactericiden Zwischenkörper verankert haben. Ohne auf die theoretische Deutung dieser interessanten Versuche einzugehen, sei hier nur gesagt, dass uns diese Methode in einigen Fällen, in denen wir bactericide Immunsera auf diese Weise prüften, nicht zum Ziele geführt hat. Zu einer quantitativen Auswerthung eines Immunserums erscheint uns diese Methode nicht geeignet.

Es braucht kaum vorangeschickt zu werden, dass für ein Gelingen des bactericiden Versuches die absolute Sterilität aller Gefässe, Verdünnungsflüssigkeiten, sowie der angewendeten Sera die erste Vorbedingung ist. Zumal bei der Blutentnahme ist grosse Vorsicht nöthig. Die in dem vorhergehenden Abschnitte beschriebene Methode der Entblutung von Kaninchen und Meerschweinchen genügt zur sterilen Blutentnahme völlig. Zur Entnahme kleinerer Blutmengen aus dem Kaninchenohr für bacteriolytische Zwecke ist vorgängiges Abreiben mit 70proc. Alkohol und Einstechen einer kurzen kräftigen sterilen Canüle meistens erforderlich. In vielen Fällen kommt man allerdings auch damit zum Ziele, dass man mit sterilem Skalpell einen kurzen scharfen Querschnitt über die Randvene macht und durch geeignete Haltung dafür sorgt, dass das austretende Blut direct, ohne über das Ohr zu laufen, abtropft. Bei der Entblutung von Tauben und Hühnern durch Decapitiren kann man nicht immer auf steriles Serum rechnen; es empfiehlt sich daher die Freilegung der grossen Halsgefässe. Für mehrmalige Entnahme von Meerschweinchen muss man natürlich ebenfalls directe Entnahme aus den Halsgefässen und nachherige Unterbindung machen. Die Gewinnung von ganz kleinen Mengen sterilen

Taubenblutes aus der Flügelvene ist leicht, wenn man die Federn sorgfältig entfernt, die Haut mit Alkohol desinficirt und nach dem Einschneiden jede Berührung der Haut möglichst vermeidet.

Zur Serumgewinnung bleibt das Blut entweder über Nacht stehen (siehe vorigen Abschnitt) oder man lässt das Blut mittelst sterilen Trichters in eine sterile mit sterilen Glasperlen oder Stahlspähnen gefüllte Flasche laufen, defibrinirt nach Aufsetzen eines abgebrannten Korkes und centrifugirt. Das Centrifugiren schadet der Sterilität meistens nicht, zumal wenn man nachher den obersten Flüssigkeitstheil abhebert. Im Interesse einer sicheren Sterilität ist aber das Absitzenlassen des Serums dem Defibriniren und Centrifugiren vorzuziehen.

Die activen Sera, welche zur Completirung dienen, sind möglichst frisch, in keinem Falle nach mehr als 2 oder 3×24 Stunden (Eisschrank) zu benutzen. Die Immunsera, welche ja gewöhnlich inactiv verwendet werden, können bei Eisschranktemperatur längere Zeit aufbewahrt werden. Auch da kommen allerdings Abschwächungen vor. Bei hochwerthigen Immunseris ist ein Zusatz von 0,5 pCt. Phenol zur Conservirung zulässig, da bei den geringen Mengen des zum Versuche angewendeten Serums (etwa 0,01 ccm) dieser Phenolgehalt für die Bacterien wie für die Complemente belanglos ist.

Vor Beginn des eigentlichen Versuches hat man festzustellen, welche Aussaatmenge die günstigsten Resultate ergibt; so kann es für manche Versuche vortheilhaft sein, jedesmal $\frac{1}{500}$ ccm einer eintägigen Bouilloncultur auszusäen, während mit einem anderen Bacterium die Aussaat von $\frac{1}{1000}$ oder $\frac{1}{10000}$ Oese der eintägigen Agarcultur gleichmässiger Resultate ergibt. Man hat sich ferner zunächst mehrfach davon zu überzeugen, dass auf den Controlaussaatplatten regelmässig ein gleichmässig gutes Wachsthum stattfindet, da nur dann gleichmässig verlaufende Reihen zu erwarten

sind. So gut z. B. der Bacillus der Schweineseuche auf gewöhnlichen schrägem Agar wächst, so unregelmässig können die Controlaussaatplatten ausfallen. Gelegentlich kann man sich dann mit Glycerinagar helfen. Wieder andere Bacterien vertragen eine Aufschwemmung in 0,85 proc. NaCl-Lösung sehr schlecht; man muss dann von Bouillonculturen ausgehen und die Verdünnungen nicht in Kochsalzlösung, sondern in Bouillon vornehmen. Stets richte man die Verdünnung so ein, dass die schliessliche Aussaatmenge etwa 5—10 Tropfen beträgt, da bei der Aussaat von 1 oder 2 Tropfen erhebliche Schwankungen der Keimzahl eintreten. In jedem Falle aber muss die Aussaatplatte viele Tausende oder eine unzählbare Anzahl von Colonien enthalten. Es wird sich dann die bactericide Wirkung deutlich zeigen, indem in den entsprechenden Proben diese grosse Zahl von Colonien völlig oder fast völlig auf 0 reducirt ist.

Als Reagenzgläser benutzt man vortheilhaft die kleinen Röhren von 9—10 cm Länge und etwa 1,3 Durchmesser. Die Wattepfropfen werden abgenommen und erst nach Einfüllen aller einzelnen Componenten wieder aufgesetzt (nachdem sie vorher flambirt worden sind). Bei einigermaassen ruhiger Luft braucht man das längere Offenstehen der Röhren nicht zu scheuen.

Die Einstellung eines Immunserums beginnt man damit, dass das Immunserum in frischem activem Zustande untersucht wird, natürlich auf dieselbe Weise, wie das Serum des betreffenden Thieres vor Beginn der Immunisirung untersucht worden ist. Zu diesem Zwecke füllt man in einer Reihe Röhren 1,0—0,3—0,1—0,03—0,01 des frischen activen Serums. Feinere Abstufungen sind bei der erwähnten Unempfindlichkeit der bactericiden Reagenzglasmethode zwecklos. Dann fügt man die Culturaussaat hinzu, füllt alle Röhren mit steriler physiologischer NaCl-Lösung bis

auf 2 ccm auf und setzt schliesslich jedem Röhrchen noch 3 Tropfen Bouillon zu. Dieser Bouillonzusatz hat sich uns in allen bactericiden Versuchen sehr bewährt; er genügt, um störende Schwankungen des osmotischen Druckes auszugleichen. Von Wichtigkeit ist es, das Gesamtvolumen der Flüssigkeit in allen Röhrchen durch Auffüllung gleich gross zu machen. Wichtig sind ferner eine Anzahl Controlen, und zwar einmal eine Controle der Aussaat, ferner eine Controle, welche die maximal verwendete Menge des Serums auf Sterilität prüft, und schliesslich eine Controle oder besser Controlreihe, welche ausser der Aussaat das verwendete Serum, aber in inactivem Zustande enthält. Man erhält mit dieser letzten Controle einen Ueberblick, ob ein thermostabiles Complement vorliegt. Zu gleicher Zeit dient diese Controle dazu, um zu zeigen, dass die bactericide Wirkung nicht durch die agglutinirende Kraft des Serums vorgetäuscht wird.

Die Röhrchen kommen nun für mindestens 3 Stunden in den Thermostaten, nachdem sie vorher sorgfältig geschüttelt worden sind. Nach dem Aufenthalte in dem Brutschrank erfolgt wieder Umschütteln und die Verarbeitung zu Agarplatten. Man entnimmt dazu jedem Röhrchen mit gleichmässigen Pipetten 5—10 Tropfen und giesst damit in gewöhnlicher Weise Agarplatten. Die Platten werden „verkehrt“ in den Thermostaten gestellt und verbleiben darin bis zum nächsten Tage. Die Beurtheilung der Platten erfolgt am besten und schnellsten „schätzungsweise“ der Art, dass man sich an folgendes Schema gewöhnt: 0 oder fast 0, etwa 100, einige Hunderte, Tausende, sehr viele Tausende, unendlich. Eine deutliche bactericide Wirkung liegt nur dann vor, wenn die Controlen sinngemäss ausfallen und wenn eine Reduction der Colonien von unendlich oder vielen Tausenden auf 0 oder auf ganz wenige Keime stattgefunden hat. Ferner ist der Versuch auch nur dann

gut ausgefallen, wenn man die untere Grenze der wirksamen Serummenge erreicht hat, wenn also die letzten Platten wieder zunehmende Coloniezahlen aufweisen.

Eine gewisse Controle zu dem Plattenversuche erhält man in geeigneten Fällen, wenn man die Versuchsröhrchen, nachdem aus ihnen einige Tropfen zur Aussaat für den Plattenversuch entnommen waren, wieder in den Thermostaten stellt und am nächsten Tage besichtigt. Man erhält dann in den Aussaatcontrollen reichliches Wachstum und in den Versuchsröhrchen je nach der Serummenge Wachstum oder kein Wachstum. Dieser Röhrchenversuch wird natürlich nur dann ein Resultat ergeben, wenn die bactericide Kraft des Serums gross genug war, um in den betreffenden Proben auch den letzten Keim abzutöden. Wofern aber auch nur wenige Keime, z. B. in Folge besonderer Resistenz, am Leben bleiben, werden sich diese wenigen Keime nach Verbrauch der bactericiden Substanzen wieder bis ins Unendliche vermehren. Bei Versuchen mit sporentragenden Bacterien kann deshalb der Röhrchenversuch ein brauchbares Resultat nicht geben. Aus demselben Grunde ist es auch für den Plattenversuch von Wichtigkeit, die Versuchsröhrchen eine bestimmte, für jedes Bacterium zu eruirende Zeit im Thermostaten zu belassen. Es ist eben zu bedenken, dass die Abtödtung der Bacterien sich durch eine Curve veranschaulichen lässt, deren tiefsten Punkt (geringste Anzahl noch lebender Keime) man ungefähr treffen muss, wenn man grosse Ausschläge erhalten will. Diesseits und jenseits dieses tiefsten Punktes, wofern er nicht bei 0 liegt, sind die Ausschläge naturgemäss geringer. Dass aber geringe Ausschläge für alle diese Versuche unverwerthbar sind, ergibt die einfache Ueberlegung, dass auch die Agglutination, so wenig sie direct mit der Bactericidie zu thun hat, auf der Platte eine Verringerung der Coloniezahlen hervorrufen und damit eine

Abnahme der Keime vortäuschen kann. Schon um diesem Einwande zu begegnen, ist die oben angeführte Controlreihe mit dem inactivirten Serum, welches ja das Agglutinin unzerstört enthält, von Wichtigkeit.

Nachdem das frische active Immunserum bezüglich seiner bactericiden Wirkung untersucht worden ist, geht man dazu über, das inactive Immunserum durch Zugabe von Complement völlig auszuwerthen. Die Inactivirung erfolgt nach den im vorigen Abschnitt niedergelegten Grundsätzen. Als Complement wird man zunächst das Normalserum der Thierspecies, von dem das Immunserum stammt, verwenden. Ein Vorversuch hat dann zu zeigen, welche Dosis dieses Normalserums man verwenden kann, ohne Bactericidie durch das Normalserum allein zu erzielen.

Die Complementdosis ist so zu wählen, dass die Platte, welche nur Complement und Aussaat enthält, sich möglichst wenig von der Aussaatcontrolplatte unterscheidet. Man vermeide ferner zu grosse Mengen des Complements und wende jedenfalls nicht mehr als etwa 0,5 ccm completirendes Serum an. Der Versuch gestaltet sich dann so, dass in eine Reihe Röhrechen die Dosen 1,0, 0,3, 0,1, 0,03, 0,01 ccm etc. des inactiven Immunserums kommen, dass ferner in alle Röhrechen die gleiche Menge des completirenden activen Normalserums (z. B. 0,3 ccm) und die Bacterienaussaat kommen. Dann erfolgt Auffüllung mit physiologischer NaCl-Lösung auf gleiches Niveau (2—3 ccm) und Zugabe von 3 Tropfen Bouillon. Die Controlen müssen hier noch zahlreicher sein. Die Sterilität jedes Serums, sowie die Unwirksamkeit des allein angewendeten inactiven Immunserums und des allein angewendeten activen Normalserums sind zu erweisen.

Der Ausfall eines solchen Versuches wird meistens auf den ersten Blick frappiren, weil die Platten mit den grössten Mengen

Immunserums die grösste Anzahl Colonien aufweisen. Man wird sich dabei immer an die Thatsache der Complementablenkung in Folge überschüssiger Immunkörper erinnern müssen. Die durch diese Complementablenkung hervorgerufene paradoxe Reihe tritt nicht nur im Plattenversuch, sondern auch im Röhrenversuch in die Erscheinung. Auf welcher verschiedenen Weise das Complement von der beabsichtigten Stelle abgelenkt werden kann, ist im vorigen Abschnitt bereits besprochen worden. Für den bactericiden Versuch ist diejenige Ablenkung besonders von Wichtigkeit, welche durch einen Ueberschuss der immunisatorisch hervorgerufenen Amboceptoren erzeugt wird. Der Mechanismus ist dann der, dass in einem Gemenge von Bakterien, grossen Mengen von Amboceptor und Complement, das Complement auch von den vielen „freien“, nicht an die Bakterien verankerten Receptoren gebunden wird, während ein Theil der an die Bakterien verankerten Receptoren nunmehr kein Complement mehr zur Verfügung hat, also nicht bactericid wirken kann. Es entsteht auf diese Weise ein relativer Complementmangel. Es wird das besonders dann eintreten können, wenn ein Theil der Amboceptoren zu einem Amboceptoid mit erhöhter Avidität umgewandelt ist [Wechsberg¹], E. Neisser und Friedemann²]; allerdings ist für bactericide Sera die Mitwirkung der Amboceptoide noch nicht erwiesen.

In anderen Fällen kann eine Störung der Completirung der Amboceptoren dadurch eintreten, dass complementablenkende Gruppen vorhanden sind oder durch die Inactivirung frei werden, welche nicht erst durch die Immunisirung entstanden sind, sondern schon im normalen Serum der betreffenden Species präexistiren (normale Anticomplimente etc.). Die Frage, ob es sich um

1) Wiener klin. Wochenschr. 1902.

2) Berl. klin. Wochenschr. 1902.

einen ablenkenden Körper des normalen Serums oder durch einen immunisatorisch entstandenen ablenkenden Körper handelt, lässt sich natürlich durch die vorgängige Untersuchung des normalen Serums des betreffenden Thieres, sowie durch Vergleiche mit mehreren anderen normalen Seris derselben Species beantworten.

In allen diesen Fällen aber werden die Platten mit den grössten Mengen Immunserums die geringste bactericide Wirkung, also die grösste Coloniezahl aufweisen. Daraus folgt auch, dass man sich über die bactericide Kraft eines Serums täuschen kann, wenn man nur grössere Mengen des Immunserums zum bactericiden Versuch verwendet (etwa 1,0, 0,3). Es ist uns auf diese Weise anfangs die hohe bactericide Wirksamkeit eines Dysenterieserums (Shiga) entgangen, welche erst offenbar wurde, als wir 0.025 ccm und noch viel kleinere Dosen des Immunserums verwendeten.

Die erwähnte Complementablenkung durch die immunisatorisch entstandenen Amboceptoren (bezw. Amboceptoide) lässt noch eine weitere Versuchsanordnung zu, welche dazu dienen kann, die Natur eines Serums als eines spezifischen Immunserums zu erweisen. Man geht dazu von einem an sich abtödtenden activen normalen Serum oder von einem Gemenge von inactivem Immunserum und einem Complement aus. Ein Versuch stellt fest, welche Menge des Serums oder Serumgemisches die gewählte Culturaussaat völlig abtödtet. Fügt man zu dieser an sich abtödtenden Dosis des Serums oder Serumgemisches fallende Mengen des inactiven Immunserums, so tritt wiederum meistens die Erscheinung der Complementablenkung auf, welche sich dadurch zeigt, dass die Platten mit den grösseren Mengen Immunserum mehr oder weniger reichliche Colonien zeigen, deren Zahl abnimmt, je geringer die zugefügte Menge des Immunserums ist.

Um die beobachteten Plattenresultate in richtiger Weise

deuten zu können, ist es zunächst nöthig, sich davon zu vergewissern, ob man es mit einem immunisatorisch hervorgerufenen oder einem normal präexistirenden ablenkenden Körper zu thun hat (siehe oben). Durch Bindungsversuche hat man ferner zu erweisen, ob die Ablenkung durch Amboceptoren oder durch Amboceptoide hervorgerufen ist. Es ist nicht schwer, die immunisatorisch entstandenen Amboceptoren durch Bindung an die betreffenden Bakterien zu entfernen, es genügt dazu in den meisten Fällen ein mässiger Zusatz von vorsichtig ($1/2$ —1 Stunde 65°) abgetödteten Bakterien und Centrifugiren. Allerdings ist die abcentrifugirte Flüssigkeit, auch wenn sie völlig klar aussieht, jedesmal mikroskopisch daraufhin zu prüfen, ob durch das Centrifugiren auch wirklich alle Bakterien entfernt sind. Denn diese etwa in der Flüssigkeit restirenden toten, mit Amboceptoren beladenen Bakterien wirken natürlich im Verlaufe des weiteren Versuches complementablenkend. In vielen Fällen aber vermag man alle Bakterien durch Centrifugiren zu entfernen, und dann gelingt es auch leicht zu zeigen, dass mit dem absorbirten Amboceptor sowohl die abtödtende als auch die complementablenkende Kraft des Serums verschwunden ist. Wenn nur die ablenkende Kraft des Serums zurückbleibt, während die abtödtende Kraft verschwunden ist, und wenn die Vergleichsuntersuchung ergeben hat, dass es sich nicht um ein normales Anticomplement oder dergleichen handelt, so liegt ein complementophiles Amboceptoid, entstanden aus einem immunisatorisch hervorgerufenen Amboceptor, vor.

In manchen Fällen, in denen ein Plattenversuch, wie er bisher beschrieben worden ist, unzweckmässig erschien, hat sich aus-hülfswise ein anderer Weg gut bewährt. Man kann nämlich nach der Einwirkung des Immunserums, anstatt Platten zu giessen,

auch je eine Oese aus den Versuchsröhrchen entnehmen und auf schrägem Agar ausstreichen. Wenn man dabei nur die ganz grossen Ausschläge: Kein Wachsthum, reichliches Wachsthum, berücksichtigt, erhält man auf diese bequemere Weise brauchbare Vergleichswerthe. So habe ich in Gemeinschaft mit Herrn Dr. Lipstein auf diese Weise den Wirkungswerth eines immunisatorisch von uns erzeugten Gonokokkenserums mehrfach bestimmt.

XXXI.

Ueber die tetanusgiftneutralisirende Eigenschaft des Gehirns.¹⁾

Von

Stabsarzt Dr. **E. Marx,**

Mitglied des Instituts.

Die Mittheilung Wassermann's und Takaki's²⁾, dass es gelingt, durch normale Gehirnsubstanz die Giftigkeit des Tetanus-toxins zu verringern bezw. bei richtigen Dosen ganz aufzuheben, eine Thatsache, die durch die verschiedensten Untersucher, z. B. durch Ransom³⁾, Metschnikoff⁴⁾, Marie⁵⁾, Blumenthal⁶⁾, Milchner⁷⁾, Danyz⁸⁾, Zupnik⁹⁾, ihre Bestätigung fand, war unstrittig theoretisch und praktisch von grosser Bedeutung. Diese Experimente waren von Wassermann und Takaki erdacht, um

1) Abdruck aus der Zeitschrift für Hygiene und Infectionskrankheiten. 40. Bd. 1902.

2) Berl. klin. Wochenschr.. 1898. No. 1.

3) Deutsche med. Wochenschrift. 1898. No. 5. (Mitgetheilt durch v. Behring).

4) Annales de l'Institut Pasteur. 1898. p. 81 u. 263.

5) Ebenda. 1898. p. 91.

6) Deutsche med. Wochenschrift 1898. No. 12.

7) Ebenda. 1898. No. 16.

8) Annales de l'Institut Pasteur. 1899.

9) Prager med. Wochenschrift. 1899. No. 14/15.

ein Prüfstein zu sein für die Seitenkettentheorie, welche an den giftempfindlichen Zellen das Vorhandensein von giftbindenden Receptoren voraussetzt. War diese Auffassung richtig, so müssten, schlossen die Autoren, die in vivo giftempfindlichen Zellen des Gehirns auch in vitro, wenigstens in frischem Zustande, Gift zu binden im Stande sein, d. h. es musste gelingen, mit Gehirn Tetanusgiftlösungen zu entgiften. Der Ausfall der Experimente entsprach, wie bekannt, den theoretischen Voraussetzungen, und wurden die Resultate demnach auch in diesem Sinne von Wassermann gedeutet.

Dieser Deutung wurde zunächst von Metschnikoff widersprochen, der zwar die Richtigkeit der Wassermann'schen Experimente auf Grund der Nachprüfungen, die er selbst und die Marie in seinem Laboratorium ausgeführt hat, anerkannte, aber unter anderem auf Grund weiterer Experimente Marie's zu einer anderen Deutung derselben kam. Marie fand, dass bei getrennter Injection von Gift und Gehirn selbst grosse Gehirnmengen keinen Schutz ausübten. Metschnikoff wollte deswegen nichts von einer Entgiftung durch Gehirnsubstanz in vitro wissen, sondern sah die leukocytenanlockende Wirkung des zusammen mit dem Gift injicirten Gehirnbreies als die wahre Ursache der scheinbar eintretenden Entgiftung bei der Mischung von Tetanusgift und Gehirnbrei an. Die Leukocyten wären es, nach der Ansicht Metschnikoff's, welche das Gift zerstörten und das Gehirn also nur Mittel, um diese herbeizulocken.

Es kann nicht meine Aufgabe sein, eine eingehende Kritik dieser Versuche auszuüben, sondern muss das wohl der direct hierbei beteiligten Seite überlassen werden. Ich möchte aber wenigstens hier kurz zwei Punkte hervorheben, welche mir nicht genügend berücksichtigt zu sein scheinen. Zunächst ist schon bei einem

gelösten Antitoxin stets der Neutralisationserfolg bei Berührung von Antitoxin und Gift im Glase erheblich grösser als der Heilerfolg, den dieselbe Dose im Thiere ausübt. Dann kommt bei diesen Versuchen noch dazu, dass wir es nicht mit einem gelösten Antitoxin zu thun haben, sondern dass die giftneutralisirende Wirkung an eine erfahrungsgemäss recht schwer resorbirbare Masse, die Gehirnemulsion, gebunden ist.

Später war es dann v. Behring, der die Wassermann'sche Erklärung seiner Gehirnbindungsversuche auf Grund folgenden Experimentes in Zweifel zog, ohne sich allerdings zunächst bindend nach der einen oder der anderen Seite zu äussern. v. Behring¹⁾ führte auf Grund von Experimenten von Kitashima Folgendes aus:

„Mischt man die Emulsion von etwas frischer Gehirns substanz eines Meerschweines mit einer Giftmenge von genau bekanntem Wirkungswerth, so tritt bei kleinen Giftmengen vollständige Entgiftung, bei grösseren eine deutliche Abnahme ihrer Giftigkeit ein. Nun sollte man eigentlich erwarten, dass eine in ihrer krankmachenden Wirkung durch Gehirnemulsion herabgesetzte grössere Giftmenge weniger Antitoxin zur Neutralisirung braucht, als vor dem Zusatz der Gehirnemulsion; das ist aber durchaus nicht immer der Fall. In der Versuchsanordnung

$$\left. \begin{array}{l} 0,008 \text{ ccm G. L. No. 3} \\ 0,2 \text{ ccm Gehirnemulsion} \\ 1 \text{ Stunde später:} \\ \frac{1}{1000} \text{ A.-E.} \end{array} \right\}$$

fanden wir nicht bloss keinen Ueberschuss an Antitoxin, sondern es trat nach Injection einer solchen Mischung bei Mäusen der Tod an Tetanus ein.“

1) v. Behring, Allgemeine Therapie der Infectionskrankheiten. Th. I. S. 1033.

Dieses Experiment liess v. Behring vermuthen, dass weitere Untersuchungen die Frage der giftneutralisirenden Wirkung des Meerschweingehirns im Sinne der oben skizzirten Anschauungen Metschnikoff's entscheiden werden.

Dass es bei dem Zusammentreffen von lebendem Gehirn mit Tetanusgift offenbar zu einer Bindung von Gift durch das Gehirn kommt, das bewies eine spätere Arbeit aus dem v. Behring'schen Institut. Ransom¹⁾ studirte die Verhältnisse, die sich nach Injection von Tetanusgift bezw. Antitoxin in den subarachnoidalen Raum ergeben. Diese schönen Versuche hier recapituliren zu wollen, würde zu weit führen, ich will mich begnügen, das Schlussurtheil von Ransom zu citiren, der sich folgendermaassen äussert:

„Die Versuche unterstützen in kräftiger Weise die Annahme, dass das Tetanusantitoxin im Centralnervensystem gebunden wird, sie deuten ferner darauf hin, dass sich diese Bindung etwas allmählig vollzieht.“

Es ist sicher ohne Weiteres statthaft, diese Versuche am lebenden Gehirn mit denen mit todttem Gehirn in Parallele zu setzen. Es wäre durchaus nicht verständlich, weshalb sich ein Gehirn, frisch dem getödteten Thiere entnommen, in seiner tetanusgiftbindenden Eigenschaft anders verhalten sollte, wie es wenige Minuten vorher im lebenden Thiere that.

Auf Grund dieser letzten Publication in dieser Frage wurde eine von mir im Institut bereits begonnene Arbeit, welche sich mit diesbezüglichen Untersuchungen beschäftigte, als nunmehr gegenstandslos abgebrochen.

Die Experimente Kitashima's sind dann später, allerdings ohne eigene Nachprüfung, von Gruber²⁾ aufgenommen worden,

1) Hoppe-Seiler's Zeitschrift für physiolog. Chemie. 1900/1901. Bd. XXXI. S. 282 ff.

2) Münchener med. Wochenschrift. 1901. No. 46—49.

der in dieser Thatsache einen weiteren Beweis für die von ihm behauptete Unrichtigkeit der Ehrlich'schen Seitenkettentheorie erblickte. Dass aber diese Experimente Kitashima's schon auf Grund einer einfachen Berechnung als nicht irgendwie beweisend angesehen werden können, das führte treffend Paltauf¹⁾ in einer Erwiderung auf Gruber's Auslassungen aus. Paltauf äusserte sich wie folgt:

„0,008 cem Tetanusgift No. 3 + 0,2 cem Gehirn, 1 Stunde später $\frac{1}{1000}$ A.-E. Das Tetanusgift No. 3 ist sehr stark. 1 cem enthält 5 Millionen Maus. 15 Maus sind eine tödtliche Dose für eine Maus; im Versuch sind also 40 000 Maus oder mehr als die 2600fache Dosis verwendet, welche allerdings durch $\frac{1}{1000}$ A.-E. neutralisirt wird. Nach Wassermann kann aber 1 cem Emulsion höchstens 10 tödtliche Dosen ausgleichen, nach anderen 30 bis 100, mithin ist $\frac{1}{5}$ cem für höchstens 20 Giftdosen ausreichend, was bei der grossen Dosis von über 2600 Giftdosen geradezu minimal ist.“

Erwähnt sei noch, dass gegen die von Gruber vorgetragenen Anschauungen gerade auch in dieser speciellen Frage Blumenthal und Wassermann²⁾ sich wandten. Blumenthal erinnerte daran, dass bei Zusatz von Gehirn zu einer Giftlösung sich zeigen lässt, dass nach Abcentrifugiren des Gehirns die ursprüngliche Giftlösung entgiftet ist, ein Resultat, welches sich mit gekochtem Gehirn nicht erreichen lässt. Blumenthal erinnerte ferner daran, dass er gezeigt hatte, wie durch Giftzufuhr in vivo die giftneutralisirende Wirkung des Gehirns durch Bindung des eingeführten Giftes im Verhältniss zu der Giftmenge postmortal geprüft sich verringert hat.

Auch Wassermann ist nach wie vor davon überzeugt, dass es sich um eine chemische Bindung handelt. Dies beweist z. B.

1) Wiener klin. Wochenschrift. 1901. No. 51.

2) Deutsche med. Wochenschrift. 1902. Vereinsbeilage No. 3.

auch der Umstand, dass beim Kaninchen, einem Thiere, bei dem auf Grund der Untersuchungen von Dönitz und Roux eine weite Verbreitung der tetanusgiftbindenden Receptoren anzunehmen war, auch andere Organe in vitro Gift zu neutralisiren vermögen, im Gegensatz zum Meerschwein, bei welchem ausschliesslich das Gehirn Gift zu binden im Stande ist.

Um nunmehr endgültig zu entscheiden, ob bei Zusatz von Gehirn zum Tetanusgift es sich thatsächlich um eine Giftbindung handelt und ob demgemäss eine Summation der giftneutralisirenden Wirkungen von Gehirn und Antitoxin stattfindet, sollten die alten Arbeiten wieder aufgenommen werden. Es wurde wieder mit der Nachprüfung der Versuche Kitashima's begonnen und zwar unter Bedingungen, die dessen Fehlerquelle, auf die völlig unabhängig von uns Paltauf hingewiesen hat, nämlich die Wahl zu grosser Giftdosen vermeiden.

Das Material und dessen Zubereitung.

Da von der Art und Weise der Zubereitung der Gehirn-emulsion besonders sicherlich bei diesen Versuchen sehr viel abhängt, scheint es von Interesse, dieselbe, obgleich sie s. Z. schon Wassermann und Takaki beschrieben haben, hier nochmals eingehend zu schildern:

Es wurde je ein Meerschweinchengehirn mit 10 cem 0,85proc. NaCl-Lösung emulgirt. Da die Emulsion, wenn man gute und gleichmässige Resultate erzielen will, äusserst fein sein muss, so ging ich stets in der Weise vor, dass ich die fein zerstampfte Gehirnmasse unter Anfangs tropfenweisem Zusatz von Kochsalzlösung emulsionirte. Es empfiehlt sich übrigens, diese Procedur nicht in einem Mörser vorzunehmen, sondern bediente ich mich stets dazu Reibgläser, wie ich sie auf der Tollwuthschutzstation zur Darstellung der feinen Markemulsionen für die Injection benutzte: ca. 10 cem hohe spitzgläsernliche Gläser, welche sich jedoch nicht zu einer Spitze, sondern zu einer

Kugelfläche verjüngen, auf welche ein geschliffener Glasstab passt¹⁾. Die an und für sich schon sehr feinen Emulsionen wurden dann noch durch Herzberg'sche Trichter, wie sie bei der Papierprüfung zur Anwendung kommen, gertieben. Benützt man die feinsten, welche mit der engmaschigsten existirenden Drahtgaze armirt sind, so sind die so gewonnenen Verreibungen thatsächlich frei von makroskopisch größeren Partikelchen.

Als Gift diente mir das im Institut für Prüfungszwecke conservirte Tetanusgift, welches übrigens in Folge der besonderen Darstellungsmethode im Gegensatz zu den v. Behring'schen Testgiften, wenigstens so weit diese im Handel zu beziehen waren, als sporenfrei bezeichnet werden kann. Diese Thatsache ist vielleicht gerade für Gehirngiftexperimente nicht ohne Bedeutung, da unter den hier gegebenen Bedingungen ein Auskeimen der Sporen und eine Giftproduction im Thiere nicht ohne Weiteres von der Hand gewiesen werden kann.

Diese Möglichkeit, mit der sicher ziemlich oft zu rechnen ist, war es auch, welche Herrn Geheimrath Ehrlich schon vor langer Zeit veranlasst hatte, für Prüfungszwecke und feinere experimentelle Studien nur möglichst sporenfreie Tetanusgifte zuzulassen. Ueber die Besonderheiten des im Institut gebräuchlichen Verfahrens zur Gewinnung solcher Gifte und über eine Methode, welche gestattet, Tetanusgift dauernd unverändert aufzubewahren, wie sie sich hier seit langer Zeit bewährt hat, werde ich demnächst an anderer Stelle berichten.

Als Antitoxin benützte ich das gleichfalls für Prüfungszwecke conservirte Testantitoxin, welches in 1 g 100 A.-E. Behring enthält.

Ausführung der Versuche.

Die Ausführung der Versuche richtete sich im Princip genau nach der von Kitashima gewählten Versuchsanordnung. Es wur-

1) Zu beziehen durch die Firma F. und M. Lautenschläger, Berlin N.

den, um auf die Einzelheiten einzugehen, zu je 1 ccm der Giftverdünnung 1 : 400 der Normallösung des Giftes, eine Menge, welche die 40fach tödtliche Dose für eine Maus von 15 g repräsentirt, die gewählten Dosen der Gehirnemulsion, bezw. einer Verdünnung 1 : 10 dieser Emulsion hinzugesetzt, durch Hinzufügen von 0,85 proc. NaCl-Lösung die Flüssigkeit auf 2,5 ccm gebracht und diese Mischung gut durchgeschüttelt. Nach Ablauf einer Stunde wurden 0,5 ccm der betreffenden Serumverdünnungen hinzugegeben und nach nochmaligem tüchtigem Durchmischen je 0,5 ccm weissen Mäusen von 15 g Gewicht subcutan injicirt. Es sei noch erwähnt, dass bei den Controlen, welche nur Gehirn und Gift enthielten, genau ebenso verfahren wurde, nur dass anstatt 0,5 ccm Serum 0,5 ccm NaCl-Lösung nach 1 Stunde hinzugegeben wurde. Die Controlmischung Gift und Serum wurde quantitativ genau ebenso behandelt und wurde in der üblichen Weise nach 30 Minuten langer Einwirkung des Antitoxins auf das Toxin injicirt. Es sei übrigens noch bemerkt, dass es keinen irgendwie wesentlichen Unterschied machte, ob die Mischung Gift-Gehirn-Serum gleich nach dem Serumzusatz injicirt wurde, oder ob man auch in diesem Falle das Serum noch eine halbe Stunde auf das Gift-Gehirngemisch wirken liess.

Versuchsergebnisse.

Meine Versuche, welche über 200 Mäuseexperimente umfassen, geben auch nicht den geringsten Anhalt dafür, dass die Erscheinung, wie sie Kitashima gefunden, die Regel ist. Im Gegentheil bin ich auf Grund meiner Versuche in der Lage, den sicheren Schluss zu ziehen, dass es sich stets um eine Summation der giftneutralisirenden Wirkung des Gehirns und des Antitoxins handelt und durchaus keine Störung der antitoxischen Wirkung des Serums durch die vorhergehende Einwirkung des Gehirns auf das

Tetanusgift eintritt. Diese Thatsache fand ich stets, gleichgültig, ob ich mit grossen oder ganz kleinen Gehirndosen arbeitete. Allerdings verlaufen die Reihen mit Gehirnemulsionen, auch solche mit Gehirn und Gift allein ohne Serum, nicht stets so glatt, wie Gift-Serumreihen. Das kann aber nicht die geringste Verwunderung erregen, sondern es ist ganz selbstverständlich, dass die hier in Emulsion befindlichen Partikelchen, selbst wenn diese nach Möglichkeit fein und homogen angefertigt ist, niemals so gleichmässige Wirkungen hervorrufen können, wie eine Lösung von Antitoxin.

Aus der grossen Fülle meiner durchaus eindeutigen, stets das

Tabelle I.

Grad der Serumverdünnung	Controlversuche. Gift und Serum	Versuchsreihe. Gift — 1,5 cem Gehirn — Serum
1 : 17500	+ ₃	mässig krank
1 : 15000	+ ₄	leicht krank
1 : 12500	+ ₄	" "
1 : 10000	+ ₇	mässig krank
1 : 8000	+ ₉	" "
1 : 6000	+ ₉	Spur krank
1 : 4000	mässig krank	" "
Controle: nur Gift und 1,5 cem Gehirn		+ ₉

Tabelle II.

Grad der Serumverdünnung	Controlreihe Gift und Serum	Versuchsreihe. Gift — 0,2 cem Gehirn — Serum
1 : 17500	+ ₃	mässig krank
1 : 15000	+ ₃	" "
1 : 12500	+ ₄	" "
1 : 10000	+ ₄	" "
1 : 8000	sehr schwer krank	" "
1 : 6000	schwer krank	Spur krank
1 : 4000	mässig krank	" "
1 : 3000	" "	gesund
1 : 2000	Spürchen krank	" "
1 : 1000	gesund	" "
Controle: nur Gift und 0,2 cem Gehirn		+ ₄

Tabelle III.

Grad der Serumverdünnung	Controlreihe Gift und Serum	1. Versuchs- reihe. Gift — 0,1 ccm Gehirn — Serum	2. Versuchs- reihe. Gift — 0,2 ccm Gehirn — Serum
1 : 17500	+ ₄	sehr schwer krank	sehr schwer krank
1 : 15000	+ ₄	" " "	" " "
1 : 10000	+ ₅	" " "	" mässig krank
1 : 5000	mässig krank	" mässig krank	" "
Controle: nur Gift und 0,1 ccm bezw. 0,2 ccm Gehirn		+ ₄	+ ₄

gleiche Resultat ergebenden Versuche seien als Beispiele nur die folgenden drei herausgewählt. Dieselben illustriren nebenbei auch die bekannte Thatsache, dass die giftneutralisirende Kraft der einzelnen Gehirne unter Umständen eine sehr verschiedene ist.

In allen diesen Versuchsreihen, die für sich selbst sprechen, sieht man, dass die Mäuse, welche nur Gift und Gehirn erhalten haben, zu Grunde gehen, während durch Antitoxinzusätze, die als solche nicht zur Neutralisation der Giftdose ausreichen, Thiere mit diesen Gehirndosen gerettet werden. Es summiren sich also Gehirndosen, die als solche nicht schützen, mit nichtschützenden Antitoxindosen zu schützenden Dosen.

Zusammenfassung.

1. Die tetanusgiftneutralisirenden Wirkungen des Meerschweinchengehirnes und des Antitoxins summiren sich bei Einwirkung auf das Gift *in vitro*.

2. Man ist berechtigt, hieraus den Schluss zu ziehen, dass die tetanusgiftneutralisirenden Wirkungen des Meerschweinchengehirnes und des Antitoxins Functionen sind, die principiell als gleichwerthige angesehen werden müssen.

XXXII.

Die Schutzstoffe des Blutes.¹⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich.**

Es sind nun mehr als zehn Jahre vergangen, seit durch die Arbeiten der Flügge'schen und der Buchner'schen Schule die allgemeine Aufmerksamkeit auf die im normalen Blutserum vorhandenen bactericiden Stoffe und ihre Beziehungen zu der natürlichen Immunität gelenkt wurde. Insbesondere nahm Buchner an, dass in dem Serum einer jeden Thierspecies ein einheitlicher, bestimmter Schutzstoff, das Alexin, vorhanden sei, welches befähigt ist, fremdartige Zellen, insbesondere Bacterien und die Blutkörperchen anderer Species abzutöden und nach Art eines proteolytischen Fermentes aufzulösen, während es unschädlich für die Zellelemente der eigenen Species ist. Die neuere Entwicklung der Immunitätslehre, welche sich an Behring's Entdeckung der Antitoxine anschloss, hat auch über die Natur der normal präformirten Schutzstoffe so vielfache Aufklärungen gebracht, dass es nun angezeigt ist, die gegenseitigen Beziehungen derselben einer eingehenden Betrachtung zu unterwerfen.

1) Vortrag, gehalten in der gemeinschaftlichen Sitzung der medicinischen Hauptgruppe der 73. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte. Hamburg, 25. September 1901. (Abdruck aus der deutschen med. Wochenschr. 1901. No. 51/52).

Es kann ja kaum einem Zweifel unterliegen, dass entsprechend dem Grundprincip, welches von Virchow über den Zusammenhang von Zellphysiologie und -Pathologie aufgestellt ist, auch die normalen Schutzstoffe denselben Entstehungsgesetzen folgen werden, welche für die künstlich erzeugten antitoxischen und bactericiden Substanzen gelten. Es versteht sich nun von selbst, dass es bei den künstlich erzeugten Schutzstoffen, insbesondere den Antitoxinen, leichter ist, einen Einblick in den Entstehungsmechanismus zu gewinnen, da man in diesem Fall sowohl das auslösende Agens (wie etwa das betreffende Toxin), als auch das entstehende spezifische Produkt (das spezifische Antitoxin) in den Händen hat und die gegenseitigen chemischen Beziehungen beider erforschen kann.

Dies ist aber bei den natürlich vorkommenden Substanzen nicht möglich, da man in diesem Falle bei dem complicirten Chemismus des lebenden Organismus über die physiologisch auslösenden Substanzen wohl noch lange im Unklaren sein wird.

Es ist daher kein Zufall, dass es zuerst von den künstlich erzeugten Schutzsubstanzen ausgehend, gelungen ist, eine Bildungstheorie aufzustellen, welche als Seitenketten- oder Receptorentheorie bekannt ist. Nach meiner Ansicht ist diese Theorie auch für die Auffassung der Alexine von der grössten Bedeutung. Ich werde jedoch an erster Stelle meine bezüglichen Anschauungen an der Hand der Antitoxinbildung erörtern, da diese die relativ einfachste Betrachtung zulässt.

Wie Ihnen bekannt, waren es im Wesentlichen zwei Anschauungen, welche für die Antitoxinbildung in Betracht gezogen werden können, nämlich die hypothetische Metamorphose von Toxin in Antitoxin und die dem Seitenkettenstandpunkt sich nähernde Sekretionstheorie. Die erstere Anschauung ging von der Beobachtung aus, dass das durch ein bestimmtes Toxin erzeugte

Antitoxin nur gerade gegen dieses eine Gift und gegen kein anderes wirksam ist. Diese spezifische Wirkung des Antitoxins ist eine so auffallende Erscheinung, dass man zunächst glaubte, die enge Beziehung des Toxins zum Antitoxin nur dadurch erklären zu können, dass man das Toxin selbst als die Muttersubstanz des Antitoxins ansah. So vertritt z. B. Buchner auch heute noch den Standpunkt, dass die Antitoxine und verwandte Stoffe nicht präformirten oder auch völlig neu gebildeten Bestandtheilen des Organismus entsprechen, sondern ungiftige Umwandlungsproducte der zum Zweck der Immunisirung eingeführten Substanzen darstellen. Die Verwandtschaft des Antikörpers zu der denselben auslösenden Substanz wäre dann auf die Gleichartigkeit der beiden Componenten zu beziehen. Es würde sich nicht um einen Gegensatz handeln, wie zwischen Säure und Basis, sondern um eine Anziehung von Gleichartigem zu Gleichartigem, wie sie etwa in der Polymerisation, in der Krystallisationsanziehung oder im Bau der Stärkekörner verwirklicht ist.

Ich möchte demgegenüber bemerken, dass schon vom rein chemischen Standpunkt aus die Annahme nicht zutreffen kann, weil die als Analoga angeführten Prozesse in concentrirten Lösungen vor sich gehen, während die Neutralisation von Toxin und Antitoxin in ausserordentlich verdünnten Lösungen erfolgt.

Hauptsächlich sind aber die biologischen Verhältnisse mit der Annahme einer Umbildung von Toxin in Antitoxin ganz unvereinbar. An erster Stelle spricht hiergegen der grosse Mengenunterschied, der zwischen dem eingeführten Toxin und dem resultirenden Antitoxin bestehen kann. Hat doch Knorr gezeigt, dass durch Injection von Tetanusgift beim Pferd eine Menge Antitoxin, welche das 100 000 fache der verwandten Giftdosis zu neutralisiren vermag, gebildet wird. Es handelt sich hier um eine so grosse

Disproportionalität, dass diese aus der Buchner'schen Anschauung, nach welcher ja ein Theil Toxin wiederum ein Antitoxinäquivalent liefern müsste, nicht vereinbar ist. Dieses Verhältniss ist nur durch eine Theorie zu erklären, die der Antikörperbildung eine grössere Unabhängigkeit von der auslösenden Substanz vindicirt.

Unvereinbar mit der Anschauung einer Umbildung des Toxins in Antitoxin ist weiterhin der augenfällige Unterschied, welcher zwischen der sogenannten activen und passiven Immunität besteht. Wenn man nämlich bei einem Thier durch Gifte oder Bacterien active Immunität erzeugt, so kann diese in günstigen Fällen durch Jahre hindurch bestehen, während bei der passiven Immunisirung das fertig eingeführte Antitoxin nur eine recht kurze Existenz im Organismus hat. Ein derartiger Unterschied könnte nicht bestehen, wenn das Antitoxin nichts anderes als umgewandeltes Toxin wäre; denn in diesem Falle müsste es doch vollkommen gleichgültig sein, auf welche Weise das einmal im Organismus befindliche Antitoxin entstanden ist. Der Unterschied beruht eben darauf, dass bei der activen Immunität die Gewebe des Körpers das Antitoxin — mit der Ausscheidung desselben Schritt haltend — fort und fort neu erzeugen.

Diese Neuerzeugung des Antitoxins durch die Körperzellen wird auch weiterhin erwiesen durch die interessanten Experimente von Roux und Vaillard, ferner von Salomonsen und Madsen, welche ein activ immunisirtes Thier, das einen constanten Antitoxingehalt des Blutes aufwies, binnen kurzem durch Aderlässe eines beträchtlichen Theils seines Blutes beraubten. Wäre die auf diese Weise entzogene Antitoxinmenge aus dem eingeführten Toxin entstanden gewesen, so hätte jetzt, nachdem ja schon längst die letzte Spur des Giftes aus dem Körper verschwunden war, unfehlbar eine ausserordentliche Verarmung des Blutes an Antitoxin ein-

treten müssen. Es zeigte sich aber im Gegentheil, dass der Antitoxingehalt des Blutes in kurzer Zeit wieder auf das alte Niveau anstieg. Ebenso spricht für die Erzeugung des Antitoxins durch die Körperzellen ein Experiment von Salomonsen und Madsen, welche zeigten, dass der Antitoxingehalt des Blutes eines activ immunisirten Thieres steigt, wenn man das Thier mit Stoffen behandelt, welche die Secretion der Körperzellen überhaupt steigern, wie z. B. mit Pilokarpin. Die zuletzt angeführten Beobachtungen wurden von Salomonsen und Madsen schon in aller Schärfe der Unwandlungshypothese entgegengehalten und zu Gunsten ihrer Secretionstheorie verwerthet.

Ganz besonders aber wird die Annahme, dass das Antitoxin aus dem Toxin entstände, durch die Thatsache widerlegt, dass auch im Blute normaler Menschen Antitoxine vorkommen können. So findet man im Blute von Pferden Diphtherieantitoxin bei etwa 20—30 pCt. der untersuchten Thiere, trotzdem Diphtherieerkrankungen bei diesen Thieren sicher zu den seltensten Ausnahmen gehören. So enthält ferner das Pferdeserum Antikörper gegen eines der vom Tetanusbacillus producirten Gifte, das Tetanolysin, nicht aber gegen das Krampfgift desselben Bacillus, das Tetanospasmin, während das künstlich durch Toxin erzeugte Immunserum beide Antikörper enthält.

Gerade diese Beobachtungen, die leicht erweitert werden können, sprechen zur Evidenz dafür, dass auch der normale Organismus ohne Vermittelung der betreffenden Bacterienstoffe wirkliche Antitoxine erzeugen kann, und dass diese also nicht Umwandlungsproducte der zugeführten Gifte sein können, sondern schon Producte der normalen Zellthätigkeit sind. Die Erklärung gerade dieser normalen Vorgänge bildet aber einen der Hauptpunkte der Seitenkettentheorie.

Diese Theorie basirt an erster Stelle auf einer eingehenden Analyse der Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin. Nachdem mit Hilfe von Reagensglasversuchen mit Ricin und verwandten Stoffen, welche auf rothe Blutkörperchen einwirken, äusserst wahrscheinlich geworden war, dass sich Toxin und Antitoxin unmittelbar chemisch beeinflussen und zu einer neuen, unschädlichen Verbindung mit einander paaren, galt es, den Vorgang der Neutralisation der beiden Substanzen eingehend nach allen Richtungen zu prüfen. Ich wählte hierzu das Diphtherietoxin und Antitoxin, weil wir glücklicherweise in dem Meerschweinchenorganismus ein so gleichmässiges Versuchsobject besitzen, dass quantitativ genaue Bestimmungen, wie sie in der Chemie und Physik möglich sind, hier auch im Thierexperiment erreichbar sind. Beträgt doch die Fehlergrenze bei der Diphtherieserum-Titrirung nicht mehr als 1 pCt., — gewiss ein erstaunliches Resultat, wenn wir bedenken, dass es sich hier um Substanzen handelt, die vorläufig chemisch vollkommen unfassbar sind.

Die Resultate, welche ich in den ersten Jahren meiner Untersuchungen erhielt, waren nun geradezu höchst entmuthigend, indem sie der chemischen Auffassung ein unübersteigliches Hemmniss entgegenzusetzen schienen. Entsprechend den Gesetzen der Stöchiometrie müssen wir für chemische Vorgänge die Forderung aufstellen, dass zwei Componenten, welche sich miteinander zu einer dritten Substanz vereinigen, sich in bestimmten äquivalenten Verhältnissen beeinflussen. Dieses Gesetz schien aber bei der Aufeinanderwirkung von Diphtherietoxin und -Antitoxin nicht im mindesten gewahrt zu sein. Ich bestimmte zunächst für 12 verschiedene Giftbouillons das Quantum, welches durch eine constante Menge Antitoxin, im speciellen Falle die der staatlichen Controle zu Grunde liegende Einheit vollkommen neutralisirt wurde. Die hierbei resultirenden

Zahlen waren, wie a priori zu erwarten, sehr wechselnde, indem die 1 IE in dem einen Fall 0,25 ccm, in dem andern Fall 1,5 ccm der Giftbouillon neutralisirte. Dieses Resultat hat zunächst an und für sich gar nichts auffallendes, da bekannt ist, dass je nach der Rasse der Bacillen, nach der Art der Zubereitung der Bouillon etc. die Bacterien wechselnde Mengen ihrer Giftsecrete an die umgebende Flüssigkeit abgeben, sodass starke und schwache Gifte entstehen. Aber man hätte erwarten müssen, dass unter der Voraussetzung, dass Toxinmoleküle sich ausschliesslich nach chemischen Principien mit den Antitoxindosen vereinigen, bei den verschiedenen Giften in dem durch 1 IE neutralisirten Quantum, welches als Lo bezeichnet wird, die gleiche Menge reellen Giftes enthalten sei — oder in anderen Worten, dass die verschiedenen in ihren Lo-Dosen differirenden Gifte nichts anderes repräsentiren, als mehr oder weniger concentrirte Lösungen des gleichen Giftstoffes. Den Giftgehalt einer Lösung bemisst man nach Gifteinheiten, d. h. nach derjenigen Menge Giftbouillon, welche gerade ausreicht, um ein Meerschweinchen von 250 g in vier Tagen zu tödten. Wenn wir also finden, dass bei einem bestimmten Gift A die durch eine IE neutralisirte Dosis, also die Lo-Dosis 1 ccm beträgt, und wenn wir weiterhin feststellen, dass von dem gleichen Gift 0,01 ccm ausreicht, um ein Meerschweinchen zu tödten, so repräsentirt bei diesem Gift die Lo-Dosis 100 Gifteinheiten. Man hätte also entsprechend dem Gesetze der Aequivalenz erwarten müssen, dass Lo der verschiedenen Gifte genau die gleiche Menge Gifteinheiten enthalten müsste. Thatsächlich war aber das Resultat ein geradezu entgegengesetztes, da die in der Lo-Dosis enthaltenen Gifteinheiten in extremen Fällen von 10 in minimo bis 150 in maximo schwanken. Unter der damals bestehenden Annahme, dass nur das Toxin einzig und allein die Antitoxinbindung bedinge, musste diese

weitgehende Abweichung von dem Gesetz der Aequivalenz zunächst die Annahme erwecken, dass andere als rein chemische Beziehungen zwischen den beiden entgegengesetzten Substanzen beständen.

Es gelang erst, in das Dunkel Klarheit zu bringen, als ich die in der Wissenschaft so vielfach bewährte genetische Forschungsmethode auf diese Fragen übertrug und ein und dieselbe Giftbouillon zu verschiedenen Zeiten der vergleichenden Untersuchung unterzog. Es sei mir gestattet, die Resultate an einem einfachen, schematisch gewählten Beispiel klarzulegen. Bei einem soeben frisch hergestellten Gift findet man, dass die durch 1 IE neutralisirte Menge, also die Lo-Dosis 1 cem betrage, welche 100 Gifteinheiten enthalte. Untersucht man das gleiche Gift (etwa nach einem halben Jahre), so ergibt sich genau dieselbe Lo-Dosis, die aber nur die Hälfte der früher vorhandenen, also 50 Gifteinheiten repräsentirt. Es ergibt sich also, dass die Giftbouillon genau dieselbe Neutralisationskraft, aber eine schwächere Giftwirkung besitzt. Es müssen also die Giftwirkung auf das Thier und das Bindungsvermögen gegenüber dem Antitoxin zwei verschiedene Functionen darstellen, von denen die erstere constant bleibt, die letztere sich aber vermindert.

Wenn wir diese Verhältnisse vom chemischen Gesichtspunkte aus betrachten, so lassen sie sich in leichter Weise dadurch erklären, dass in den von den Diphtheriebacillen erzeugten Toxinmolekülen zwei verschiedene Gruppen vorhanden sind, von denen die eine, welche als haptophore Gruppe bezeichnet wird, die Bindung an das Antitoxin bewirkt, während die andere, die wir als die toxophore Gruppe bezeichnen wollen, die eigentliche Ursache der Giftigkeit darstellt. Diese beiden Gruppen sind auch in ihrer Haltbarkeit verschieden, da die toxophore Gruppe eine sehr labile, die haptophore eine weit stabilere ist. Giftmodificationen, in denen

nun eine Zerstörung der toxophoren Gruppe bei Erhaltung der haptophoren Gruppe vor sich gegangen ist, und welche daher ihre Giftwirkungen oft vollständig eingebüsst haben, werden als Toxoide bezeichnet.

Durch das Vorhandensein solcher Toxoide sind die scheinbaren Abweichungen vom Gesetze der Aequivalenz, welche sich bei den Sättigungsversuchen mit Toxin und Antitoxin zeigen, vollkommen erklärt, und damit ist auch ein neuer, nach meiner Meinung unwiderleglicher Beweis für die chemische Auffassung des Sättigungsvorgangs erbracht.

Es scheint wenigstens beim Diphtheriegift aus Gründen, deren Erörterung hier zu weit führen würde, dass die Avidität der haptophoren Gruppe des Toxoidmoleküls gegenüber dem Antitoxin genau die gleiche ist, wie die des unveränderten Toxins. Dies spricht dafür, dass die beiden functionirenden Complexe des Toxinmoleküls eine relative Selbstständigkeit besitzen. Die Anschauungen über die Constitution des Giftmoleküls, welche ich selbst noch durch verfeinerte Untersuchungsmethoden, wie die partielle Absättigung, zu erweitern versucht habe, haben von verschiedenen Seiten in ihrer thatsächlichen Grundlage eine vollkommene Bestätigung gefunden; ich erwähne hier nur die ausgezeichneten Arbeiten Madson's über Diphtheriegift und Tetanusgift und die schöne, eben erst publicirte Untersuchung Jacoby's über Ricin und seine Toxoide.

Bei der Unterscheidung der beiden Gruppen des Giftmoleküls handelt es sich nicht nur um eine befriedigende Erklärung des Neutralisationsvorgangs, sondern um weit mehr. Die Anwesenheit dieser Gruppen bietet uns Aufschluss sowohl über das Wesen der Vergiftung, als auch über die Entstehung des Antitoxins.

In letzterer Beziehung sind es insbesondere zwei Thatsachen,

welche dafür sprechen, dass die haptophore Gruppe wesentlich an der Immunitätsreaction des Organismus betheiligt ist. Erstens die Beobachtung, dass die der toxophoren Gruppe entbehrenden Toxoide nichtsdestoweniger die Erzeugung typischer Antitoxine veranlassen, und zweitens, dass Toxine, deren haptophore Gruppe durch das Antitoxin präoccupirt ist, durch diesen Eingriff ihre Antitoxin bildende Function vollständig verlieren. Um nun die ausschlaggebende Rolle der haptophoren Gruppe bei der Bildung der Antitoxine und der Antikörper überhaupt zu verstehen, ist es vor allem nothwendig, auf die andere Seite der Frage einzugehen, welche die Functionen des lebenden Organismus bei der Antikörperbildung betrifft.

Der Nachweis, dass im Toxinmolekül die haptophore Gruppe es sein muss, welche die Immunitätsauslösung bedingt, drängt eo ipso dahin, die Stoffaufnahme der lebenden Zellen in den Vordergrund dieser Betrachtungen zu stellen. Es ist ja eine allgemeine, schon seit den Anfängen der Medicin herrschende Anschauung, dass chemische Stoffe uur auf die Organe wirken können, mit denen sie befähigt sind, in eine nähere chemische Beziehung zu treten. Mit bekannter Klarheit und Schärfe ist dieser Standpunkt von Virchow in seiner Cellularpathologie vertreten worden. In letzterem Werke heisst es: „Gleichwie die einzelne Zelle eines Pilzes oder einer Alge aus der Flüssigkeit, in der sie lebt, so viel und so beschaffenes Material herauszieht, als sie für ihre Lebenszwecke braucht, so hat auch die Gewebszelle inmitten eines zusammengesetzten Organismus elektive Fähigkeiten, vermöge welcher sie gewisse Stoffe verschmägt, andere aufnimmt und in sich verwendet.“
Ferner:

„Wir wissen, dass eine Reihe von Substanzen existirt, welche, wenn sie in den Körper gebracht werden, ganz besondere An-

ziehungen zum Nervenapparat darbieten, ja, dass es innerhalb dieser Reihe wieder Substanzen giebt, welche zu ganz bestimmten Theilen des Nervenapparates nähere Beziehungen haben, einige zum Gehirn, andere zum Rückenmark, zu den sympathischen Ganglien, einzelne wieder zu besonderen Theilen des Gehirns, Rückenmarks etc. Ich erinnere hier an Morphinum, Atropin, Worara, Strychnin, Digitalin. Andererseits nehmen wir wahr, dass gewisse Stoffe eine nähere Beziehung haben zu bestimmten Secretionsorganen, dass sie diese Secretionsorgane mit einer gewissen Wahlverwandtschaft durchdringen, dass sie in ihnen abgeschieden werden, und dass bei einer reichlichen Zufuhr solcher Stoffe ein Zustand der Reizung in diesen Organen stattfindet.“

Es ist eine auffällige und beinahe wunderbare Erscheinung, dass dieses Axiom in der Fortbildung der wissenschaftlichen Pharmakologie gar keinen Widerhall gefunden hat, und dass erst die letzten Jahre dank den Arbeiten Hofmeister's, Overton's, Spiro's, Hans Meyer's und auch den meinen hierin eine Aenderung zum Besseren geschaffen haben.

Es kann nach diesen neueren Arbeiten nicht dem mindesten Zweifel unterliegen, dass die Ursachen der elektiven Speicherung in bestimmten Zellterritorien nicht einheitlicher Natur sind. Im Allgemeinen wird jetzt von der modernen pharmakologischen Schule angenommen, dass die gewöhnlichen körperfremden Stoffe, wie die indifferenten Narkotica, Alkaloide, Antipyretica, Antiseptica mit den Körperelementen keine feste chemische Verbindung eingehen, sondern dass ihre Vertheilung nach den Gesetzen der starren Lösung oder einer lockeren Salzbildung erfolge. Für die Gifte, welche auf das Centralnervensystem wirken, sind es besonders die fettähnlichen Stoffe desselben, die sogenannten Lipoide, welche die Narkotica in sich aufspeichern, wie der Aether die Alkaloide bei

dem Stas-Otto'schen Giftermittelungsverfahren. Es sprechen eine Reihe von Gründen dafür, dass die hier in Frage kommenden pharmakologischen Agentien ungeändert als solche in den Zellen, resp. in gewissen Bestandtheilen derselben, besonders den fettähnlichen, gespeichert werden.

Natürlich soll die Möglichkeit nicht geleugnet werden, dass gewisse körperfremde Substanzen auch substituierend in das Eiweissmolekül eintreten können. Behandelt man z. B. Protoplasma mit Salpetersäure, so tritt unter Gelbfärbung die Nitrogruppe in den Eiweissrest.

Derartige Substitutionen werden aber für gewöhnlich unter den Verhältnissen, unter denen pharmakologische Wirkungen stattfinden können, nur von Verbindungen ausgelöst werden, die durch eine eminente innere Spannung für solche Additionsreactionen besonders befähigt sind. Solches dürfte der Fall sein bei dem Vinylamin, welches nach den in meinem Laboratorium ausgeführten Untersuchungen Levaditi's bei einer grossen Reihe von Thieren Nekrose der Nierenpapille hervorruft, die wohl auf eine solche chemische Verankerung zu beziehen ist.

Die gewöhnlichen Arzneistoffe sind aber nach ihrem Bau nicht befähigt, solche energischen Wirkungen auszuüben, so dass wir im Allgemeinen annehmen können, dass bei ihrer Vertheilung chemisch-synthetische Prozesse keine hervorragende Rolle spielen.

Andererseits ist es eine absolut feststehende Thatsache, dass synthetische Prozesse nach einer anderen Richtung eine hervorragende Bedeutung im Leben der Zelle besitzen. Wenn wir aus Zellmaterialien erst durch Kochen mit Säure bestimmte Gruppen (wie die des Zuckers etc.) abspalten können, so beweist dies eben den chemischen Charakter dieser Bindung. In der That hat der allgemeine Sprachgebrauch längst die beiden hier in Frage kommenden

Erscheinungsreihen getrennt und den Namen der Assimilirbarkeit ausschliesslich für diejenigen Substanzen reservirt, welche synthetisch in den Zellen verankert werden, und welche dann durch diese Verankerung geradezu Bestandtheile des Protoplasmas werden. Es wird ja keinem Menschen einfallen, etwa das Morphinum, das Methylenblau, welche in gewisse Zellen eindringen und sich in ihnen speichern, als assimilationsfähig zu bezeichnen.

Es ist aus diesen Darlegungen ersichtlich, dass ich den Begriff der Assimilationsfähigkeit etwas enger fasse, als dies gewöhnlich geschieht, und denselben ausschliesslich für die specifischen Nährstoffe des lebenden Protoplasmas reservire. In diesem Sinne ist der Assimilationsvorgang der Zelle ein synthetischer Vorgang, welcher die Anwesenheit zweier die Synthese vermittelnden Gruppen zur Voraussetzung hat, die zu einander eine starke chemische Affinität haben.

Ich nehme also dementsprechend an, dass das lebende Protoplasma Seitenketten oder Receptoren besitzt, welche zu bestimmten Gruppen der specifischen Nährstoffe eine maximale chemische Verwandtschaft haben und sie deshalb an die Zelle verankern. Der Receptorenapparat der Zellen ist ein ausserordentlich complicirter, indem z. B. die rothen Blutkörperchen vielleicht hundert verschiedene Receptorentypen enthalten können.

Wenn man diesen Standpunkt acceptirt und sich erinnert, dass beim Toxinmolekül die haptophore Gruppe die Immunitätsauslösung bedingt, so bedarf es nur eines sehr kleinen Schrittes, um in das Wesen der Antitoxinbildung einzudringen — nämlich der gewiss naheliegenden Annahme, dass der haptophore Complex des Toxins vielleicht durch das Spiel des Zufalls unter den verschiedenen Receptoren einen solchen trifft, der zu ihm eine besondere Affinität besitzt. Es ist gar nicht nothwendig, dass jedes beliebige Bacterien-

toxin bei jeder beliebigen Thierspecies passende, i. e. toxophile Receptoren vorfinden muss. Ein solcher Mangel an Receptoren stellt vielmehr einen der Gründe dar, welche die Immunität gewisser Thierspecies gegen bestimmte Gifte vermitteln können. Andererseits deutet das gesammte Thatsachenmaterial darauf hin, dass die Empfänglichkeit, die Receptibilität eines Organismus gegen ein bestimmtes Toxin an die Anwesenheit solcher toxophilen Gruppen des Protoplasmas gebunden ist, was in dem Ausdruck „Receptoren“ einen entsprechenden Ausdruck findet.

Durch die Verankerung des Toxinmoleküls mittels der haptophoren Gruppe wird die Zelle nach zwei verschiedenen Richtungen hin beeinflusst. An erster Stelle wird sie durch den dauernden Einfluss der toxophoren Gruppe in den Zustand der Erkrankung versetzt, welcher sich durch gestörte Function und eventuell pathologisch-anatomische Veränderungen äussert. Ausserdem wird aber nach einem bald näher zu besprechenden Modus ein regenerativer Vorgang eingeleitet, der zur Erzeugung von Antitoxin führen kann. Da der Regenerationsvorgang in gleicher Weise wie durch Toxin auch durch die der toxophoren Gruppe beraubten Toxoide herbeigeführt wird, müssen wir denselben in engere Beziehung mit der haptophoren Gruppe bringen. Es sind also die beiden nebeneinander laufenden Prozesse der Antitoxinbildung und der Giftwirkung insofern von einander unabhängig, als sie von zwei differenten Gruppen ausgelöst werden. In bestem Einklang mit dieser Anschauung steht die Thatsache, dass die beiden Prozesse einander stören können, insofern, als eine erhebliche Erkrankung den Regenerationsprocess verringern oder gar aufheben kann. Im letzteren Sinne erinnere ich nur daran, dass es bei gewissen gegen das Tetanusgift hochempfindlichen kleinen Thieren, wie Mäusen und Meerschweinchen, fast unmöglich ist, durch unverändertes Gift

Antitoxin zu erzeugen, während dies bei Anwendung von Toxoiden leicht und schnell erreicht werden kann.

Was nun den Regenerationsvorgang, welcher zur Bildung von Antitoxin führt, anbetrifft, so hat dieser für den, welcher sich mit den von Carl Weigert aufgestellten biologischen Grundprincipien vertraut gemacht hat, nichts Auffallendes. Der Receptor, welcher die haptophore Gruppe des Toxin- und Toxoidmoleküls an sich gefesselt hat, ist durch die Besetzung für die Zelle unbrauchbar geworden, da er seine normale Function, die Anziehung von Nährstoffen, nicht mehr auszuüben vermag. Es ist also ein Defect im Zelleibe eingetreten, der wieder ersetzt werden muss.

Bei solchen Vorgängen ist es, wie durch Weigert's Forschungen bekannt ist, etwas sehr gewöhnliches, dass zunächst nicht ein einfacher Ersatz der zerstörten Gewebelemente stattfindet, sondern ein Ueberschuss in der Neubildung eintritt. So wird auch bei der methodisch durchgeführten Immunisirung unter der fortgesetzten und stets gesteigerten Zuführung der immunisirenden Substanz ein Theil der neugebildeten und an der Zelle noch immer befindlichen Receptoren von neuem besetzt und in der Folge durch eine über das ursprüngliche Maass hinausgehende Regeneration wieder ersetzt. Das Protoplasma wird durch die gesteigerte Inanspruchnahme in einer bestimmten Richtung gewissermaassen trainirt, einseitig eine bestimmte Art von Bestandtheilen, und zwar die betreffenden Receptoren neu zu produciren. Schliesslich wird ein solches Uebermaass von Receptoren erzeugt, dass dieselben nicht mehr an dem Protoplasma Platz haben, sondern als freie Moleküle abgestossen und in die Körpersäfte übergeführt werden. Das Antitoxin ist also nach dieser Theorie nichts als der abgestossene Receptorenapparat des Protoplasmas, also ein normaler, nur übermässig erzeugter Zellbestandtheil.

Es sei mir gestattet, aus dem reichen, schon jetzt vorliegenden Thatsachenmaterial hier einige Momente zu erörtern, welche als weitere Beweismittel für die Richtigkeit dieser Hypothese, welche als Seitenkettentheorie bekannt ist, dienen können.

Der erste Punkt betrifft den Nachweis der von der Theorie supponirten toxinophilen Receptoren in normalen Geweben. Wenn eine solche Verankerung des Giftes in den Organen schon durch den klinischen Ablauf der Vergiftung und durch die von Dönitz angestellten Heilversuche an mit Tetanusgift und Diphtheriegift vergifteten Thieren gemacht worden ist, so hat Wassermann zuerst den directen Nachweis erbracht, dass auch im Reagensglase gewisse Körperbestandtheile Toxin an sich verankern und nach Art eines Antitoxins unschädlich machen. Versetzte er Tetanusgift mit zerriebenem, frischem Meerschweinchengehirn, so verankerte das Gehirn das Gift in der Weise an sich, dass nicht nur die darüberstehende Flüssigkeit entgiftet war, sondern dass auch das mit Tetanusgift beladene Gehirn keine Giftwirkung mehr ausübte. Man kann daraus entnehmen, dass hier eine chemische Bindung von Bestandtheilen der Ganglienzelle mit dem Tetanusgift stattgefunden hat, die so fest ist, dass sie bei Einführung in den Thierkörper nicht gelöst wird, so dass das Gift unwirksam bleibt.

Dass es sich hier in der That um eine wirkliche spezifische Reaction und nicht etwa um Absorption handelt, geht einmal daraus hervor, dass gekochtes Gehirn, in dem die betreffenden Gruppen zerstört sind, diese Wirkung ebensowenig ausübt, wie die Verreibung beliebiger anderer Meerschweinchenorgane.

Von Ransom ist weiterhin der Nachweis erbracht worden, dass auch das Gehirn lebender Thiere die gleiche giftzerstörende Function besitzt. Im Hinblick auf diese Feststellung dürften die

Einwände von Danysz, welche sich auf das abweichende Verhalten des zersetzten Gehirnbreis beziehen, keine ausschlaggebende Bedeutung besitzen. Verhehlen will ich nicht, dass das günstige beim Tetanus erhaltene Resultat offenbar nur dem Umstande zuzuschreiben ist, dass zufälligerweise die tetanophilen Receptoren in grosser Menge im Gehirn vorhanden sind. Ein solcher Zufall braucht aber nicht für jedes Gift zuzutreffen. Sind in den giftgefährdeten Organen, z. B. dem Gehirn, nur spärliche Giftreceptoren vorhanden, so werden diese sich bei der immerhin rohen Untersuchungsmethode dem Nachweis entziehen, wie dies z. B. bei dem Botulismugift und dem Diphtheriegift der Fall ist.

Ein solches verwirrendes Spiel des Zufalls kann man aber mit Sicherheit ausschliessen, wenn man mit künstlich erzeugten Giften arbeitet, die durch ihre Entstehungsart gegen eine ganz bestimmte Zellart gerichtet sind, wie die durch Blutinjection erzeugten mannigfaltigen Hämolytine, die Spermotoxine und die zahlreichen anderen Cytotoxine. In allen diesen Fällen kann man mit absoluter Sicherheit erweisen, dass das betreffende Gift von der giftempfindlichen Zelle stets in spezifischer Weise verankert wird.

Ein zweiter Punkt betrifft die Prämisse meiner Theorie, dass dieselben Organe, welche eine spezifische Beziehung zu dem Giftmolekül besitzen, gleichzeitig Antitoxin produciren können. In dieser Hinsicht möchte ich besonders die eleganten Versuche von Römer über Abrinimmunisirung anführen. Wie bekannt, ist das Abrin, das Toxalbumin der Jequiritybohne, befähigt, ausserordentlich starke Entzündungen der Conjunctiva bei Thieren und bei Menschen hervorzurufen. Ich habe weiterhin gezeigt, dass es gelingt, durch conjunctivale Instillation Kaninchen activ gegen Abrin zu immunisiren. Römer hat nun ein Kaninchen vom rechten Auge

aus mit schnell gesteigerten Dosen immunisirt und das Thier nach drei Wochen getödtet. Es zeigte sich dann, dass die Conjunctiva des rechten Auges, an welchem sich die Entzündungserscheinungen abgespielt hatten, bei der Verreibung mit einer geeigneten Menge von Abrin die Wirkung desselben fast vollkommen aufhob, während die Verreibung der anderen Conjunctiva mit Abrin das Versuchsthier nicht vor dem Tode schützte. Römer folgert daraus mit Recht, dass bei der conjunctivalen Immunisirung ein Theil des Antitoxins von der lokal reagirenden Conjunctiva geliefert wird. Ich glaube, dass diese Feststellung der lokalen Entstehung des Antitoxins am Ort der Injection, abgesehen von ihrem theoretischen Interesse, auch eine grosse praktische Bedeutung hat. Es ist hierdurch in gewissen Fällen die Möglichkeit gegeben, im Laufe der Immunisirung einen Theil der Antitoxinproduction von den lebenswichtigen Organen abzulenken und in das indifferente Bindegewebe zu verlegen.

Ein dritter Punkt betrifft die Abstossung der übermässig producirtten Receptoren. Die Voraussetzung einer solchen Abstossung ist, dass die betreffenden Receptoren, die normal fest mit dem Protoplasmamolekül zusammenhängen, eine Lockerung des Verbandes erfahren, die eben die Abstossung ermöglicht. In einigen günstigen Fällen, welche sich allerdings nicht auf lösliche Gifte, sondern auf Immunisirung mit Bacterien beziehen, ist es gelungen auch dieses Postulat der Theorie durch Experimente zu verificiren. Pfeiffer und Marx gelang der Nachweis, dass es bei einer zweckmässig geleiteten Choleraimmunisirung möglich ist, einen Zeitabschnitt zu treffen, in welchem das Blut noch frei ist von Schutzstoffen, während es gelingt, den blutbildenden Organen durch Verreiben mit Kochsalzlösung die specifischen Schutzstoffe zu entziehen.

Es kann sich hier nach meiner Ansicht nur um eine Herauslösung der kurz vor der Abstossung befindlichen und daher nur locker sitzenden Receptoren handeln.

Etwa gleichzeitig mit Pfeiffer und Marx hat Wassermann beim Typhus genau dieselben Resultate erhalten, wie sie später auch von Deutsch bestätigt wurden. In allen diesen Versuchen stellt das hämatopoëtische System, auf dessen Bedeutung für den Immunisirungsvorgang die Metschnikoff'sche Lehre hinweist, die Bildungsstätte der Antikörper dar.

Diese wenigen Beispiele werden ausreichen, um zu zeigen, dass die Seitenkettentheorie die Probe des Versuchs auf das beste bestanden hat. Mir selbst ist im Laufe meiner langjährigen experimentellen Thätigkeit keine Thatsache aufgestossen, die mit dieser Theorie in Widerspruch steht und sie zu widerlegen geeignet ist. Ich darf dieselbe daher als wohl fundirt betrachten und einige wichtige Consequenzen, die sich aus ihr ableiten, hier ausführlich erörtern.

Die Seitenkettentheorie erklärt zunächst die specifischen Beziehungen, die zwischen einem Toxin und dem entsprechenden Antitoxin bestehen, in der ungezwungensten Weise. Weiterhin macht die Theorie die immunisirende Wirkung der Antitoxine durchaus verständlich. Die Gifte werden, wenn sie in der üblichen Weise durch subcutane Injection den Versuchsthieren zugeführt werden, zu den mit toxinophilen Receptoren ausgestatteten und daher giftgefährdeten Organen durch Vermittelung der Blutbahn geführt. Treffen sie nun schon im Blute freie toxinophile Gruppen, so werden sie sich sofort mit denselben vereinigen und so von den giftgefährdeten Organen abgeleitet werden.

v. Behring hat dieser Hypothese folgenden Ausdruck gegeben: „Dieselbe Substanz im lebenden Körper, welche, in der

Zelle gelegen, Voraussetzung und Bedingung einer Vergiftung ist, wird Ursache der Heilung, wenn sie sich in der Blutflüssigkeit befindet.“

Es handelt sich hier nach meiner Ansicht um ein allgemeines biologisches Gesetz, welches sich nicht auf die Toxine beschränkt, sondern auf viele, wenn nicht auf alle Giftsubstanzen anwendbar ist. Ich erinnere hier nur an die Saponinvergiftung der rothen Blutkörperchen. Ransom fand einerseits, dass die rothen Blutkörperchen vermittels ihres Gehaltes an Cholestearin Saponin in sich aufspeichern und soden deletären Wirkungen desselben unterliegen, und andererseits, dass der Schutz, welchen gewisse Serumarten gegenüber der Saponinvergiftung ausüben, auf die identische Ursache, den Cholestearingehalt des betreffenden Serums, zu beziehen ist.

Weiterhin ergibt ja die Theorie ohne Weiteres, dass die Gewebe eines immunisirten Thieres als solche unter Bedingungen, unter welchen ein Eingreifen des im Serum enthaltenen Antitoxins ausgeschlossen ist, der Einwirkung des Giftes unterliegen. So constatirte Roux, dass tetanusimmune Kaninchen, wenn das Tetanusgift durch intracerebrale Injection direkt mit den Hirnzellen in Berührung gebracht wurde, der Vergiftung so schnell wie die normalen Controlthiere unterliegen. Dieses Ergebniss war nach meiner Theorie geradezu nothwendig, da ja die Ganglienzellen immunisirter Thiere einen Ueberschuss von toxinophilen Gruppen enthalten und hierdurch ganz besonders geeignet sind, das sie schädigende Gift zu verankern. Es war ein erheblicher Irrthum von Roux, wenn er glaubte, durch diesen Versuch die Seitenkettentheorie widerlegt zu haben. Roux meinte, dass nach meiner Anschauung in den Gehirnzellen sich Antitoxin angehäuft hätte und dass daher die immunisirten Thiere nun auch eine locale Hirnimmunität besitzen müssten. Es handelt sich hier um ein Missverständniss des

Wortes „Antitoxin“. Ebenso wie man nicht eine beliebige Eisenmasse als Blitzableiter bezeichnen kann, sondern diesen Namen nur für solche Eisentheile verwenden wird, die den Blitz von bestimmten Orten ablenken, wird man den Namen Antitoxin nur jenen toxinophilen Gruppen vindiciren, welche als solche im Blute kreisen und so das Gift von den gefährdeten Organen ableiten können. Die in den lebenswichtigen Organen befindlichen toxinophilen Gruppen sind keine Giftableiter, sondern Giftzuleiter.

Weiterhin wird auch durch die Theorie verständlich gemacht, dass die Fähigkeit, Antitoxine zu erzeugen, nur gewissen Stoffwechselproducten lebender Zellen zukommt. Alle Versuche, mit wohldefinierten toxischen Substanzen, wie Morphin, Strychnin, Saponinen etc. Antikörper zu erzeugen, sind gescheitert.

Wenn wir uns erinnern, dass die Vertheilung dieser Substanzen im Organismus nicht durch chemische Bindung und daher ohne Vermittelung von Receptoren vor sich geht, wird der negative Ausfall dieser Versuche nicht mehr Wunder nehmen. Die Fähigkeit der Antitoxinbildung kommt eben nur solchen Stoffen zu, welche einen Complex besitzen, der mit den der Assimilation dienenden Seitenketten, den Receptoren, sich vereinigen kann. Man muss sich hierbei erinnern, dass die Antitoxin auslösenden Gifte insgesamt hochcomplicirte Producte thierischer und pflanzlicher Zellen darstellen, welche sich durch ihre chemischen Eigenschaften am meisten den eigentlichen Eiweißstoffen und den Peptonen nähern. Als ich im Jahre 1897 zuerst durch meine Theorie die Antitoxinbildung und die nährstoffartige Bindung in Connex brachte, war noch nichts davon bekannt, dass auch gewöhnliche Nährstoffe zu einer analogen Leistung befähigt seien. Ich habe es daher als eine erfreuliche Bestätigung meiner An-

schauung auffassen dürfen, dass diese aus meiner Hypothese sich ergebende Consequenz innerhalb Jahresfrist eine thatsächliche und mannigfache Bestätigung fand, welche sich zunächst an den Namen Bordet anknüpft.

Injicirt man Versuchsthieren Milch, so gewinnt deren Serum die Eigenschaft, Milch in Flocken auszufällen. Auch diese Ausfällung ist durchaus specifisch, da aus zahlreichen Versuchen hervorgeht, dass das durch Ziegenmilch erzeugte koagulirende Serum nur die Ziegenmilch, nicht aber die Milch anderer Species, z. B. des Menschen oder der Kuh, zu coaguliren vermag.

Aehnlich verhält es sich, wenn man den Thieren andere eiweisshaltige Substanzen, z. B. die Sera verschiedener Species oder Eiereiweiss einführt. Es treten dann im Serum solche, als Coaguline bezeichnete, Stoffe auf, welche die betreffende Eiweissart in specifischer Weise ausfällen.

Abweichungen von dem Gesetz der Specifität kommen nur insofern vor als bei nahestehenden Thierspecies die Serumstoffe mehr oder weniger gleichartig sein können. So fällt das durch Behandlung von Kaninchen mit Menschenserum erhaltene Coagulin nach den Untersuchungen von Uhlenhuth und Wassermann nur das Menschenserum und das Serum der nächststehenden Species, der Affen, so dass diese Reaction zur forensischen Identificirung von Blut in Vorschlag gebracht werden konnte.

Wir sehen also, dass im Sinne meiner Anschauungen auch durch die Einführung von Nährstoffen typische Antikörper gebildet werden, die mit dem auslösenden Nährstoff sich in specifischer Weise verbinden. Ein analoger Vorgang spielt sich auch bei den normalen Vorgängen der Zellernährung ab und bildet die Hauptquelle der im normalen Blute in grosser Anzahl vorhandenen Schutzstoffe.

Viel complicirter als in den bis jetzt geschilderten Fällen liegen die Verhältnisse, wenn an Stelle der relativ einfachen lös-

lichen Stoffwechselproducte lebendes Bacterienmaterial in Betracht kommt, wie dies bei der Immunisirung gegen Cholera, Typhus, Milzbrand, Schweinerothlauf und viele andere Infectionskrankheiten der Fall ist.

Hier entstehen unter Umständen neben den durch die Giftstoffe der Bacterien erzeugten Antitoxinen mannigfache andere Reactionsproducte. Dies kommt daher, dass jedes Bacterium ja eine hochcomplicirte lebende Zelle ist, die bei ihrer Auflösung im Thierkörper eine grosse Anzahl verschiedenartiger Componenten liefert, von denen eine grosse Anzahl im Stande ist, Antikörper hervorzubringen.

So sehen wir durch die Einführung von Bacterienculturen neben den specifischen Bacteriolysinen, welche eine Auflösung der Bacterien bewirken, Producte entstehen, wie die Coaguline (Kraus, Bordet), d. h. Stoffe, die in specifischer Weise gewisse in die Culturflüssigkeit übergehende Eiweisskörper ausfällen, ferner die in neuerer Zeit so viel besprochenen Agglutinine (Gruber, Durham, Pfeiffer), endlich die Antifermente (v. Dungern, Morgenroth, Briot).

Die interessantesten und wichtigsten bei einer solchen Immunisirung entstehenden Stoffe sind ohne Zweifel die Bacteriolysine, um deren Erforschung sich Pfeiffer und Bordet besondere Verdienste erworben haben. Es ist ja zunächst im höchsten Grade erstaunlich, dass nach der Einführung des Cholera vibrio in den Thierkörper eine Substanz gebildet wird, die den Cholera vibrio, und nur diesen, aufzulösen im Stande ist. Es handelt sich hier um einen anscheinend so zweckmässigen und neuartigen Vorgang, dass derselbe aus dem Rahmen der dem Körper normal zur Verfügung stehenden Kräfte vollkommen herauszufallen scheint. Es musste von grösster Bedeutung sein, auch die Entstehung dieser

Substanzen vom Standpunkt der Cellularphysiologie aus zu erklären. Die Lösung dieses Problems bot recht erhebliche Schwierigkeiten und gelang erst, als man an Stelle der Bacteriolysine die Hämolyse zu den Versuchen verwandte.

Hämolyse sind eigenartige Gifte, welche rothe Blutkörperchen zerstören. Solche Hämolyse kommen theils in bestimmten normalen Serumarten vor, theils können sie in der gleich zu besprechenden Weise künstlich erzeugt werden. In ihren fundamentalen Eigenschaften entsprechen sie vollkommen den Bacteriolysinen, haben aber vor diesen den grossen Vorzug voraus, dass sie in einfacher Weise die Verwendung von Reagensglasversuchen gestatten, welche die Variabilität des Thierkörpers ausschliessen und daher ein genau quantitatives Arbeiten zulassen.

Von Belfanti und Carbone ist die merkwürdige Thatsache entdeckt worden, dass Pferde, welche mit Blutkörperchen von Kaninchen behandelt sind, in ihrem Serum Stoffe enthalten, welche auf Kaninchen, aber auch nur auf diese, hochtoxisch wirken. Als Ursache dieser Giftigkeit wies Bordet ein specifisches, gerade gegen die Blutkörperchen des Kaninchens gerichtetes Hämolysin nach.

Es wies weiter nach, dass derartige, durch Injection fremder Blutkörperchen erzeugte Hämolyse durch halbstündiges Erwärmen auf 55° ihrer blutlösenden Fähigkeit beraubt werden. Bordet fügte ferner die neue Thatsache hinzu, dass die blutlösende Eigenschaft dieser durch Erwärmen inactivirten Sera wieder hergestellt wird, wenn man gewisse normale Sera zufügt. Durch diese wichtigen Beobachtungen war aber eine vollständige Analogie nachgewiesen mit den Erscheinungen, wie sie für die Bacteriolysine durch Pfeiffer, Metschnikoff und insbesondere Bordet ermittelt waren. Es hatte sich hierbei herausgestellt, dass frisch von einer

choleraimmunisirten Ziege gewonnenes Serum die Auflösung der Choleravibrionen — das sogenannte Pfeiffer'sche Phänomen — bedingt. Diese Wirkung verschwindet anscheinend spontan beim Stehen des Serums, schnell aber bei Erwärmen auf 55°. Das durch Erhitzen wirkungslos gemachte Choleraserum übt im Thierversuche unveränderte Schutzkraft und gewinnt auch im Reagensglase die ursprüngliche Lösungskraft durch Zusatz einer kleinen Menge normalen Ziegen- oder Meerschweinchenserums, welche an und für sich die Choleravibrionen nicht schädigen.

Es geht aus diesem Versuche hervor, dass bei der Bacteriolyse zwei Substanzen neben- und miteinander wirken, eine im Immunblute enthaltene relativ beständige Substanz, welche den Träger der specifischen Schutzwirkung darstellt, und welche daher vorläufig als Immunkörper bezeichnet werde, und eine zweite, leicht zerstörbare Substanz, welche in jedem normalen Serum vorkommt, und die wegen ihrer die Function des Immunkörpers ergänzenden Wirkung als Complement bezeichnet wird.

In Gemeinschaft mit Dr. Morgenroth habe ich nun zunächst bei den, für das Experiment unendlich bequemeren Hämolysinen die Frage zu lösen gesucht, wie man sich den Mechanismus der Einwirkung beider Componenten auf das empfindliche Substrat, die rothen Blutkörperchen, vorzustellen habe. Zu diesem Zwecke wurden zunächst Lösungen, die entweder nur den Immunkörper oder nur das Complement enthielten, mit den entsprechenden Blutkörperchen in Berührung gebracht und dann nach der Trennung der Flüssigkeit und der Blutkörperchen durch die Centrifuge untersucht, ob diese Substanzen von den betreffenden Blutkörperchen aufgenommen werden. Dabei stellte sich heraus, dass die Blutkörperchen nicht befähigt sind, Complement allein aufzunehmen,

dagegen den Immunkörper an sich reissen. Enthält aber das Serum beide Componenten, so werden beide von den betreffenden Blutkörperchen gebunden.

In Bestätigung dieser Thatsache constatirte auch Bordet, dass Blutkörperchen oder Bacterien, welche durch vorhergehende Behandlung mit dem Immunkörper beladen sind, nun befähigt sind, aus complementhaltigen Flüssigkeiten dieses mit grosser Begier an sich zu reissen. Aus diesen Thatsachen, welche von vielen Seiten bestätigt sind, ergibt sich, dass die Blutkörperchen resp. die Bacterien zwar den Immunkörper, aber nicht das Complement verankern — dass aber nach Verankerung des Immunkörpers auch das Complement gebunden wird.

In Gemeinschaft mit Morgenroth habe ich diese Verhältnisse durch folgende Annahmen über die Constitution des Immunkörpers und des Complementes dem Verständniss näher gebracht.

Wir glaubten, dem Immunkörper zweierlei haptophore Gruppen vindiciren zu müssen — eine von grösserer Avidität, welche sich an eine entsprechende Receptorengruppe der rothen Blutscheibe oder der Bakterien lagert, und eine zweite Gruppe von geringerer Avidität, welche das die Zellschädigung bedingende Complement verankert. Es stellt also der Immunkörper gewissermaassen das Zwischenglied, welches Complement und rothe Blutkörperchen aneinander fesselt, dar. Um diese Function zu präcisiren, habe ich den Namen Amboceptor vorgeschlagen, welcher die doppelseitig wirkende Fangkraft ausdrücken soll.

Das Complement besitzt nach unserer Auffassung eine Constitution, welche zu der des Toxins in Analogie steht. Es besitzt zunächst eine haptophore Gruppe, welche die specifische Verankerung an den Amboceptor vermittelt, und welche überdies durch die Existenz eines den Antitoxinen entsprechenden Anticomple-

mentes sichergestellt ist. Ausserdem besitzt das Complement noch eine zweite, die Schädigung bedingende Gruppe, welche das Analogon des toxophoren Complexes des Toxins repräsentirt. Im Hinblick auf die theils toxischen, theils fermentähnlich wirkenden Kräfte dieses Complexes habe ich für denselben den Namen des zymotoxischen gewählt. — Wenn man sich das Zusammenwirken von beiden Componenten an einem groben Beispiel klarmachen will, kann man zum Vergleich Gewehr und Munition herbeiziehen. Ist doch das Complement an und für sich unschädlich, gleich einer Patrone, welche erst durch die Einführung in die Waffe zerstörende Kraft gewinnt. So wird auch erst durch die ausschliessliche Vermittelung des Amboceptors die schädliche Wirkung des Complements ausgelöst und auf bestimmte Elemente übertragen.

Im Gegensatz zu dieser Auffassung vertritt Bordet den Standpunkt, dass sich nicht — wie wir wollen — Complement und Immunkörper mit einander vereinigen, sondern dass durch den Eintritt des Immunkörpers in die Zellsubstanz dieselbe eine spezifische Schädigung erfährt, die darin zu Tage tritt, dass die Zellen nun dem Einfluss der im Blutserum vorhandenen einheitlichen Schutzsubstanz, des Alexins Buchner's, unterliegen. Es werden also die Blutkörperchen durch die Immunsubstanzen sozusagen für das Alexin empfänglich gemacht oder sensibilisirt. Dementsprechend bezeichnet Bordet das, was ich als Immunkörper oder Amboceptor bezeichne, als sensibilisirende Substanz und unser Complement als das Alexin.

Ich kann aus vielen Gründen, zumal nach dem von M. Neisser und F. Wechsberg gefundenen, eigenartigen Vorgang der Complement-Ablenkung durch überschüssigen Immunkörper dieser auch von Buchner acceptirten Anschauung nicht zustimmen. Zunächst ist es ganz unmöglich, sich über das Wesen der Sensibilisation

überhaupt eine Vorstellung zu machen. Wenn Bordet meint, der Sensibilisator wirke nach Art eines Sicherheitsschlüssels, welcher, in ein bestimmtes Schloss eingeführt, die Einführung eines zweiten Schlüssels ermögliche, so muss ich sagen, dass mir das Verständniss dieses Vergleiches vollkommen abgeht. Das rothe Blutkörperchen hat, wie sicher zu erweisen ist, keine complementophilen Gruppen, da es weder im normalen Zustande, noch nach der Abtödtung Complement an sich reisst. Sowohl das lebende, als auch das durch Erhitzen abgetödtete Blutkörperchen gewinnt aber die Fähigkeit der Complementsverankerung durch die Besetzung mit dem Immunkörper. Da liegt es doch viel näher, daran zu denken, dass eben der Immunkörper, der Amboceptor, von vornherein die complementbindende Gruppe an sich trägt, als die Annahme zu machen, dass unter dem Einfluss der Sensibilisation neue complementbindende Gruppen entstünden. Schliesslich könnte man sich einen solchen Vorgang bei einer lebenden und daher veränderungsfähigen Zelle noch vorstellen, aber für das todt, mit Hitze und durch allerlei Chemikalien behandelte und so zu sagen stabilisirte Eiweiss ist eine solche Annahme doch ganz unzulässig.

Weiterhin erklärt die Bordet'sche Annahme nicht im Mindesten die Thatsache, dass ein von einer bestimmten Thier-species stammender Immunkörper am sichersten von dem von der gleichen Species stammenden Serum activirt wird. Es wäre ja ein absolut räthselhafter Vorgang, wie im Sinne der Bordet'schen Theorie der beim Hammel gewonnene Milzbrandimmunkörper den Bacillus gerade gegen das Hammelalexin, der vom Kaninchen gewonnene Schutzstoff gerade gegen das Kaninchenalexin empfindlich machen sollte. Im Sinne der Amboceptorentheorie bietet aber ein solcher Vorgang nicht die geringste Schwierigkeit, da

eben die im Blute jeder Thierspecies kreisenden Amboceptoren selbstverständlich auf die eigenen Complemente eingestellt sind.

Ich will hier nur noch einen Punkt erwähnen, welcher in den Anschauungen Bordet's eine grosse Rolle spielt. Bordet nimmt an, dass das Alexin eine einheitliche Substanz darstellt, während ich eine Vielheit der Complemente vertrete. Jüngst hat nun Bordet sehr interessante Versuche veröffentlicht, welche für diese unitarische Auffassung zu sprechen schienen.

Bordet ermittelte zunächst, dass ein bestimmtes Serum, z. B. Meerschweinchenserum, im Stande sei, zwei verschiedene Immunkörper, z. B. einen Choleraimmunkörper und einen hämolytischen Immunkörper zu activiren. Nahm Bordet nun das Meerschweinchenserum, versetzte dasselbe mit den sensibilisirten, d. h. complementgerigen und complementempfindlichen Blutkörperchen und wartete den Eintritt der Hämolyse ab, so war hiernach das Meerschweinchenserum der Fähigkeit beraubt, die Auflösung der sensibilisirten Choleravibrionen zu vermitteln. Das gleiche Resultat trat ein, wenn die Reihenfolge umgekehrt wurde.

So leicht es nun war, diesen Versuch eines so ausgezeichneten Experimentators zu bestätigen, so wenig konnte ich mich der Schlussfolgerung Bordet's anschliessen. Beweisend im Sinne der Einheit des Alexins, also der Identität des bakteriolytischen und hämolytischen Alexins ist dieser Versuch doch nur dann, wenn erwiesen ist, dass an den beiden in Action tretenden Immunkörpern nur eine einzige complementophile Gruppe und nicht eine Vielheit derselben wirksam ist. Frühere Untersuchungen hatten aber ergeben, dass die künstlich erzeugten Immunsera nicht einheitlicher Art waren, sondern eine Reihe verschiedener, mit differenten complementophilen Gruppen versehener Amboceptoren enthielten.

Ich habe aber doch die Bordet'schen Versuche für so bedeutsam gehalten, dass ich nochmals eine eingehende Untersuchung der Frage durch Herrn Dr. Sachs und Dr. Morgenroth veranlasst habe. Es gelang diesen Herren, sichere und positive Beweise für die Verschiedenheit der Complemente zu erbringen. So z. B. hat Dr. Sachs die bezüglichen Verhältnisse beim Ziegenserum untersucht. Er wandte zu diesem Behufe fünf verschiedene Immunkörpercombinationen, von denen jede durch Ziegenserum completirungsfähig war, an. War in dem Ziegenserum nur ein einziges Complement vorhanden, so mussten bei Beeinflussung des Complements die fünf Versuchsreihen identisch verlaufen. Im Gegensatz hierzu wurde aber constatirt, dass z. B. unter dem Einfluss der Verdauung eine Completirung vollkommen erhalten blieb, während vier andere Completirungen verschwanden. Auf dem Wege der Absorption ergaben sich weitere analoge Differenzen, welche die Annahme von vier verschiedenen Complementen, die hier in Action traten, sicherstellten. Auf die Beibringung meines anderweitigen Beweismaterials glaube ich hier verzichten zu können, da die erwähnten positiven Befunde die Vielheit der Complemente ganz sicherstellten.

Wenn ich diese Beobachtungen resumire, so finde ich in denselben eine Bestätigung meiner Anschauung, dass die Amboceptorentheorie den Mechanismus der Häm- und Bacteriolyse in der einfachsten Weise aufhellt.

Was die Entstehung der beiden hieran beteiligten Componenten anbetrifft, so unterliegt es nicht dem mindesten Zweifel, dass dieselben cellularen Ursprungs sein müssen.

Ich nehme an, dass in den Zellen neben den gewöhnlichen Receptoren, welche der Aufnahme relativ einfacher Materialien dienen,

noch eine höhere Art Receptoren vorhanden ist, welche dazu bestimmt sind, hochmolekulare Eiweissstoffe, wie sie z. B. der Inhalt lebender Zellen darstellt, an sich zu reissen. In diesem Falle ist aber mit der Fixation eines solchen Moleküls erst eine Vorbedingung für die Zellernährung geschaffen. Ein solches Riesenmolekül ist für die Zellernährung an und für sich unverwendbar und kann derselben erst nutzbar gemacht werden, wenn es durch fermentative Prozesse in kleinere Bruchstücke zerlegt wird. Dies wird am einfachsten erreicht werden, wenn der Fangarm des Protoplasmas zugleich Träger einer oder verschiedener fermentativer Gruppen ist, die dann sofort in eine nahe räumliche Beziehung zu der zu assimilirenden Beute treten. Es scheint dem Haushalt des Zellebens am besten zu entsprechen, wenn die benöthigten fermentativen Gruppen nur zeitweise, vielleicht nur im Bedarfsfalle in Action treten. Ein solcher Zweck kann dadurch am einfachsten erreicht werden, dass der Fangarm eine andere haptophore Gruppe enthält, welche die im Serum kreisenden fermentähnlichen Stoffe, wie sie durch die Complemente repräsentirt werden, verankern kann. Es enthält also ein solcher Receptor höherer Ordnung zwei haptophore Gruppen, von denen die eine die Fesselung der Nährstoffe besorgt, während die andere complementophil ist.

Es ist ohne weiteres ersichtlich, dass solche Receptoren zweiter Ordnung, wenn sie im Falle von Immunisirungen ins Blut gelangen, hier die Eigenschaften zeigen müssen, die wir für den Amboceptorentypus festgestellt haben. Der eminent zweckmässige Modus der Bacteriolyse erklärt sich so in der einfachsten Weise als das Widerspiel uralter Protoplasmaweisheit.

Was den zweiten Bestandtheil, die Complemente, anbetrifft, so wird man nicht fehl gehen, wenn man dieselben als einfache,

den Zwecken des inneren Stoffwechsels dienende Zellsecrete auf- fasst, an deren Production vielfach im Sinne Metschnikoff's die Leucocyten an erster Stelle betheiligt sind.

Unter diesen Gesichtspunkten verliert die Immunitätsreaction des Organismus ihr mystisches Ansehen, dass man dann annehmen müsste, wenn die künstlich erzeugten Schutzstoffe einen dem Organismus und dessen physiologischem Haushalt ursprünglich fremden Bestandtheil darstellten.

Aber wir haben gesehen, und ich stimme hier zu meiner Freude mit einem so hervorragenden Forscher wie Metschnikoff vollkommen überein, dass die Immunität nichts anderes darstellt, als ein Capitel der allgemeinen Ernährungsphysiologie. Vorgänge, die denen der Antikörperbildung vollkommen analog sind, spielen sich im Haushalt] des normalen Stoffwechsels fort und fort ab; in allen möglichen Zellen des Organismus kann die Aufnahme von Nährstoffen, resp. Producten des intermediären Stoffwechsels, Neubildung, resp. Abstossung von Receptoren veranlassen. Bei der grossen Zahl der Organe und dem mannigfaltigen Chemismus ihrer Zellen darf es daher nicht Wunder nehmen, dass das Blutplasma — gleichsam als Repräsentant aller Gewebe — von einer Unzahl solcher abgestossenen Receptoren erfüllt ist, welche ich unter dem Namen der Haptine zusammenfassend bezeichne. Dank der neu- gewonnenen theoretischen Einsicht sind wir überhaupt erst in den letzten Jahren in die Lage versetzt, wenigstens den ersten Blick in diese grosse Mannigfaltigkeit zu werfen.

Ausser den eigentlichen Fermenten und den schon erwähnten fermentähnlich wirkenden Complementen finden wir normalerweise im Blut eine Reihe von Stoffen, welche gegen bestimmte in Lösung befindliche Substanzen in spezifischer Weise wirksam sind.

An erster Stelle erwähne ich hier die normalen Antitoxine,

als deren Vertreter ich hier nur das Diphtherieantitoxin und das Antitetanolydin des normalen Pferdeserums, das Antistaphyloxydin des normalen Menschenserums und das Anticrotin des Schweineserums anführen will. Ihnen schliessen sich die Antifermente, wie Antilab, Antithrombase, Anticynarase und andere an. Desgleichen finden wir normalerweise schon Stoffe, welche die Wirkung der specifischen Häm- und Bacteriolysine aufheben, indem sie sich bald gegen den Amboceptor, bald gegen das Complement richten. So habe ich im Ziegenblut einen Antiamboceptor nachgewiesen, welcher gegen ein nach dem Bordet'schen Verfahren gewonnenes Ziegenbluthämolydin gerichtet war, während P. Müller in Graz im Blut einer Thierspecies Antikörper vorfand, welche gewissen Complementen anderer Thiere entgegengerichtet waren und daher als normale Anticomplemente zu bezeichnen sind.

Noch interessanter sind aber diejenigen Haptine, welche sich gegen lebende Zellen der verschiedensten Art wenden, und zwar sowohl gegen pflanzliche, wie die Bacterien, als auch gegen thierische, wie die rothen Blutkörperchen, Leucocyten, Spermatozoën, Epithelien und andere. Die zellfeindlichen Haptine zerfallen ihrerseits in zwei Hauptgruppen: erstens die Agglutinine, welche die betreffenden Bacterien oder Zellen zur Verklebung bringen, und welche dank den Arbeiten von Gruber, Durham und Widal eine so grosse diagnostische Bedeutung gewonnen haben, und zweitens die bactericiden resp. cytotoxischen Substanzen, welche mit der natürlichen Immunität in engerer Beziehung stehen. Man bezeichnet diese Substanzen für den Fall, dass mit der Abtödtung auch ein Lösungsprocess verbunden ist, als Lysine, und spricht also von Hämolytinen, Bacteriolysinen etc. Es übt also ein bestimmtes Blutserum, z. B. das Serum des Hundes, gleichzeitig und nebeneinander die erwähnten antitoxischen, antifermentativen, agglu-

tinirenden, bacteriolytischen und cytotoxischen Wirkungen gegenüber den geeigneten Substanzen aus. Betrachten wir eine dieser Functionen, z. B. das Agglutinationsvermögen eines bestimmten Serums gesondert, so wird zunächst die Frage zu entscheiden sein, ob diese Function einer einheitlichen Substanz; also dem Agglutinin zukommt. Vielfache Versuche haben erwiesen, dass dem nicht so ist, sondern dass bei dem Fällungsvorgang genau so viele verschiedene Agglutinine mitwirken, als verschiedene agglutinationsfähige Materialien in dem betreffenden Fall vorliegen. Der Nachweis dieser Vielfältigkeit gelingt leicht nach dem von mir gefundenen Prinzip der specifischen Verankerung.

Sei z. B. ein gewisses Serum im Stande, zwei Arten von Blutkörperchen, etwa die des Kaninchens und der Taube, und zwei Arten Bacterien, wie Cholera-vibrionen und Typhusbacillen zur Verklumpung zu bringen, so müsste, unter der Voraussetzung, dass ein einheitliches Agglutinin diesen vierfachen Effect bedinge, es möglich sein, durch Absorption mit einem der Elemente, z. B. mit Cholera-vibrionen, auch die drei anderen Wirkungen aufzuheben. Thatsächlich ist das Verhalten aber so, dass das mit Cholera-vibrionen geschüttelte Serum zwar nicht mehr die Cholera-vibrionen, wohl aber noch die drei anderen Gebilde der Agglutination zuführt, und umgekehrt. Es treten also in dem genannten Falle vier verschiedene Agglutinine in Action.

Ganz analoge Resultate ergeben sich, wenn man die anderen Functionsgruppen des Blutes, z. B. die antitoxische, bacteriolytische etc. in entsprechender Weise untersucht. Alle diese Thatsachen sprechen für die von mir zuerst vertretene plurimistische Anschauung, nach der in jedem Blutserum viele Hunderte, vielleicht Tausende wirkungskräftiger Haptine vorhanden sind. Diese Substanzen verdanken — vielleicht nur mit Ausnahme der Fermente und der Complemente — ihre Entstehung einem Uebermaass des assimilatorischen Stoffwechsels, und ihre eigenartige Wirkung auf gewisse körperfremde Substanzen einem sozusagen zufälligen Zusammentreffen. Sie sind also, wenigstens zum grössten Theil, nur

als Luxusproducte aufzufassen, die als solche von keiner bedeutenden Function für das Leben des Organismus sind. Was soll es dem Thier, was dem Menschen frommen, dass in ihrem Blute die verschiedensten Stoffe kreisen, welche gegen ganz heterogene Materialien gerichtet sind, die unter normalen Verhältnissen gar nicht in Frage kommen, und welche höchstens die Willkür des Experimentators mit diesen in Beziehung bringt? Was nutzt es einer Ziege, dass in ihrem Blute Stoffe vorhanden sind, die gegen die rothen Blutkörperchen, gegen die Spermatozoöen anderer Thiere gerichtet sind, da diese normalerweise niemals in die Blutbahn eindringen? Es ist weiterhin eine jedem Experimentator stets von neuem aufstossende Thatsache, dass das Blutserum in den meisten seiner Haptine einem ständigen Wechsel unterworfen ist, welcher der Annahme widerspricht, dass die Gesammtheit dieser Stoffe in freiem Zustande eine bedeutungsvolle oder gar nothwendige Rolle im Organismus spiele.

Dass sich bei dem Uebermaass der vorhandenen Combinationen in jedem Serum auch Substanzen vorfinden, die an und für sich oder im Verein mit Complementen eindringende Schädlinge, insbesondere Bacterien, zu vernichten vermögen, und welche deshalb im Sinne von Vertheidigungsmitteln wirken, soll und kann von mir natürlich nicht geleugnet werden. Aber ich halte es trotzdem nicht für richtig, gestützt auf solche Ausnahmen, das so unendlich complicirte Haptinsystem unter dem Namen des Alexins zu subsumiren, da hierdurch eine falsche unitarische Vorstellung erweckt wird, welche dem Fortschritt der Wissenschaft nicht dienen kann. Ich möchte durch diese Bemerkung nicht die ausserordentlichen Verdienste Buchner's herabsetzen; seine Alexinarbeit muss, im Lichte ihrer Zeit und nach dem damaligen Stande der Wissenschaft beurtheilt, als ein Meisterwerk angesehen werden, das die Ent-

wicklung unserer Wissenschaft in hervorragendem Maasse gefördert hat.

Eine weitere Meinungsdivergenz, die zwischen Buchner und mir besteht, betrifft die dem normalen Blutserum zukommende bactericide und hämolytische Kraft, die Buchner wiederum auf die Wirkung seines einheitlich gedachten Alexins bezieht. Ich habe demgegenüber nachgewiesen, dass die Verhältnisse der normalen Hämolyse genau die gleichen sind wie bei der künstlichen, indem auch hier zwei verschiedene Componenten, deren eine wärmebeständig ist, deren andere dem Complement entspricht, gleichzeitig zusammenwirken müssen. Diese Thatsache ist von einer grossen Zahl von Beobachtern, unter denen ich v. Dungern, Moxter, London, P. Müller, Meltzer erwähnen möchte, vollinhaltlich bestätigt worden. Alle diese Autoren sind, wie ich, zu der Ueberzeugung gelangt, dass die wärmebeständige, für den Lösungsvorgang nothwendige Substanz nach jeder Richtung den künstlich erzeugten Immunkörpern oder Amboceptoren entspricht. Natürlich vorkommende und immunisatorisch erzeugte Hämolsine entfalten ihre Wirkung genau nach dem gleichen Mechanismus. Nach den Beobachtungen von Pfeiffer, Moxter sowie noch zu publicirenden Versuchen von Wechsberg und M. Neisser gilt das gleiche auch für die bactericiden Substanzen.

Demgegenüber vertritt Buchner, welcher natürlich in einer Reihe von Fällen das grobe Thatsachenmaterial bestätigte, die Meinung, dass die thermostabilen Stoffe der normalen Sera keine Analoga der Immunkörper sind, sondern etwas besonderes darstellen. Er belegt sie demgemäss mit dem besonderen Namen der „Hilfskörper“. Abgesehen davon, dass eine solche Trennung unserer auf Virchow's Schulung beruhenden Anschauungsweise über den Zusammenhang von Physiologischem und Pathologischem wider-

spricht, finde ich Buchner's Beweisführung für die Sonderheit der Hilfskörper unzureichend, Dieselbe ist eine vollkommen negative und besteht darin, dass nach Buchner der Nachweis nicht erbracht wäre, dass jedesmal bei der normalen Hämolyse ein Hilfskörper in Action treten muss. Ich habe dem gegenüber zu betonen, dass bei einer sehr grossen Zahl von Einzelfällen normaler Hämolyse, welche ich und meine Mitarbeiter im Laufe von Jahren untersucht haben, es stets gelang — manchmal allerdings nach sehr langer Arbeit und dem Durchprobiren aller möglichen Complementquellen —, den auslösenden Amboceptor ausfindig zu machen. Experimente, bei welchen, wie in den letzthin von Buchner publicirten, aus der grossen Zahl von möglichen Combinationen nur eine beliebig gewählte zur Verwendung kam, sprechen bei negativem Ausfall nicht gegen die Anwesenheit von Amboceptoren, da von keinem Fachmanne angenommen wird, dass jeder beliebige Amboceptor in jedem beliebigen Serum ein Complement finden müsse. Der Nachweis, dass Hämolyse allein durch das Alexin vermittelt werden kann, ist von Buchner also nicht erbracht.

Im Anschluss hieran möchte ich an die Thatsache erinnern, dass die im normalen Serum vorhandene Alexin- oder Complementwirkung nicht einem einzigen Stoff, sondern einer Vielheit von Substanzen ihre Entstehung verdankt. Jedes Complement ist an und für sich unschädlich, da erst durch die Vermittelung des Amboceptors die schädliche Wirkung auf bestimmte Gewebe übertragen wird — dann aber auch gleichmässig auf eigene wie auf fremde. Es ist ein überraschendes Schauspiel, zu sehen, wie Meer-schweinchen-Blutkörperchen, die mit gewissen Amboceptoren beladen oder sensibilisirt sind, sich sofort auflösen, wenn man das eigene Serum, welches dann also wie ein tödtliches Gift wirkt,

hinzufügt. Es steht also auch die Rolle der Complemente als Fremdenpolizei auf mehr als schwanken Füßen. Dieselbe wird nur durch den von mir als „horror autotoxicus“ bezeichneten Mechanismus vorgetäuscht, welcher verhindert, dass im Organismus Amboceptoren entstehen, welche gegen die eigenen Gewebe gerichtet sind.

Bei diesem Horror autotoxicus handelt es sich um einen zweckmässigen Regulationsvorgang, auf den ich vielleicht noch mit einigen Worten eingehen darf. Aus den Untersuchungen zahlreicher Autoren weiss man, dass man durch Injection von beliebigem fremdartigen Zellmaterial bei Thieren cytotoxische Substanzen erzeugen kann, welche gerade gegen das zur Immunisirung dienende Material gerichtet sind. Immunisirt man z. B. einen Hund mit einer Emulsion von Gänsegehirn, so wirkt das Serum des Hundes nur höchst toxisch auf Gänse, indem es dieselben unter cerebralen Erscheinungen tödtet. In gleicher Weise kann man beliebige Gifte hervorrufen, Hepatotoxine, Nephrotoxine etc., von denen also jedes nur für ein bestimmtes Organ einer bestimmten Species wirkt. In der menschlichen Pathologie kommt aber nicht die Resorption fremder, sondern der eigenen Körperbestandtheile in Betracht, die unter vielfachen Umständen eintreten kann, wie bei Höhlenblutungen, bei der Resorption von Lymphdrüsentumoren, bei dem febrilen Schwund der Körperparenchyme. Es wäre im höchsten Grade dysteleologisch, wenn unter diesen Umständen sich Eigengifte der Parenchyme, Autotoxine, bilden würden. Ich habe diese Fragen dadurch zu entscheiden versucht, dass ich Ziegen mit dem Blute anderer Ziegen immunisirte. Das Serum der so behandelten Thiere löste nicht die eigenen Blutkörperchen auf, wohl aber diejenigen von anderen Ziegen; es enthielt also kein Autotoxin, sondern ein Isotoxin —

entsprechend dem Gesetz, welches ich als das des „Horror auto-toxicus“ bezeichne.

Ich vermüthe, dass die Isotoxine vielleicht eine grosse Rolle in der Diagnostik und Pathologie spielen werden. Metschnikoff fand, dass sich in dem Blutserum von Hunden, bei denen er eine Chromnephritis erzeugt hatte, ein Isonephrotoxin entwickelt hatte, da dieses Serum, normalen Hunden injicirt, eine Nephritis hervorrief. Es ist mehr als wahrscheinlich — von verschiedenen Autoren wie Landsteiner, Ascoli, für das Blut schon mit Sicherheit erwiesen —, dass auch bei Menschen sich die verschiedensten Isotoxine bilden.

Beim Menschen können wir freilich mit Ausnahme der rothen Blutkörperchen keine Untersuchungen betreffend die Isotoxine der Parenchyme anstellen, aber es sprechen viele Momente dafür, dass es möglich sein wird, diese Versuche beim Affen durchzuführen und so eine neue Basis für die Pathologie und Therapie auch beim Menschen zu gewinnen.

Aus der unendlich grossen Zahl von Verbindungen, welche im Blutserum vorhanden sind und den im steten Wechsel befindlichen Haptinapparat darstellen, sind es besonders die Stoffe vom Typus der Amboceptoren, welche zu den Vorgängen der natürlichen Immunität in engsten Beziehungen stehen, da sie im Verein mit den Complementen die Abtödtung der schädlichen Bacterien bedingen. Wenn also ein Verlust der natürlichen Immunität eintritt, so wird es sich zunächst darum handeln, ob Mangel an Complement oder Amboceptor vorliegt.

Ich bin der Ueberzeugung, dass diese Haptinstudien eine neue und bedeutungsvolle Richtung der biologischen Forschung und der Erkenntniss des Assimilationsvorganges eröffnen, weit wichtiger

dürften sie aber noch für die Klinik werden. Da ich selbst nicht in der Lage bin, derartige Untersuchungen an einem grösseren Krankenmaterial durchzuführen, habe ich es für meine Pflicht gehalten, die Gesichtspunkte klarzulegen und so die Basis für die Bearbeitung eines Gebietes zu schaffen, dessen Bedeutung für die Pathologie und Therapie vielleicht erst nach Jahren voll gewürdigt werden wird.

XXXIII.

Ueber den Receptorenapparat der rothen Blutkörperchen.¹⁾

Von

Professor Dr. **P. Ehrlich.**

Wir kennen eine grosse Reihe von Agentien, die imstande sind, die rothen Blutkörperchen zu schädigen oder zu tödten. In einem Beitrage: „Zur Physiologie und Pathologie der rothen Blutscheiben“ (Charité-Annalen, Bd. 10) habe ich gezeigt, dass die Auflösung der rothen Blutkörperchen durch alle Agentien (mechanischer, thermischer oder chemischer Art) herbeigeführt wird, welche protoplasmatödtend wirken. Ich stellte schon damals die Hypothese auf, dass in den Erythrocyten ein eigenartiges Protoplasma, das Discoplasma, vorhanden ist, dessen Hauptfunction darin besteht, den Austritt des Hämoglobins in das Blutplasma zu verhindern. Wird das Discoplasma abgetödtet, so folgt sofort die Diffusion des Hämoglobins, d. h. das Blut wird lackfarben. Mit den Verhältnissen der Isotonie hat dieser Vorgang gar nichts zu thun, da bei zahlreichen Blutgiften, z. B. Digitoxin, Veratrin, Solanin, Sub-

1) Abdruck aus: Schlussbetrachtungen; Erkrankungen des Blutes. Nothnagel's specielle Pathologie und Therapie. Bd. VIII. Wien 1901.

limat, die Zerstörung schon bei den grössten Verdünnungen erfolgt, welche die Concentrationsverhältnisse der Zwischenflüssigkeit so gut wie gar nicht beeinflussen.

Die gewöhnlichen Blutgifte, deren Zahl eine sehr grosse ist (Saponinsubstanzen, die Helvellasäure, aromatische Amine, Aldehyde, Polyphenole u. s. w.), sind chemisch scharf definirte Substanzen; sie üben ihre deletäre Wirkung genau nach den Principien aus, die wir bei der Vertheilung der pharmakologischen Agentien (Alkaloide u. s. w.) oben gewürdigt haben. Die neuesten Zeiten haben nun gelehrt, dass es noch eine andere Gruppe von Blutgiften giebt, welche ihre Schädigung nach Art der Toxine, d. h. durch Vermittlung besonderer haptophorer Gruppen, ausüben, die in passende Receptoren eingreifen. Alle diese Stoffe sind hochcomplicirte, im chemischen Sinne vorläufig nicht näher bestimmbare Derivate lebender pflanzlicher oder thierischer Zellen. Es gehören in diese Classe, um zunächst nur die einfachsten Typen zu erwähnen: 1. giftige Phytalbumosen: Ricin, Abrin, Crocin, Phallin: 2. Bacteriensecrete: Tetanolysin (Ehrlich, Madsen), Staphylotoxin (van de Velde, M. Neisser und F. Wechsberg), Pyocyaneusgift (Bulloch), Streptokokkengift (v. Lingelsheim), Cholera und wohl noch viele andere; 3. giftige Thiersecrete, insbesondere die verschiedenen Schlangengifte.

Die Mehrzahl der angeführten Substanzen, insbesondere die Gesammtheit der Bacterienproducte, bewirken eine gewöhnliche Hämolyse. Im Gegensatze hierzu bedingen Abrin und Ricin, wie Kobert gezeigt hat, eine schnell eintretende Verklumpung der Erythrocyten, die den von Gruber, Durham und Widal studirten Agglutinationsvorgängen analog ist. Ein fundamentaler Unterschied von Hämolyse und Agglutination lässt sich jedoch bei den giftigen Phytalbumosen nicht annehmen, da die eine von ihnen, das Crocin,

nach Elfstrand auf gewisse Blutarten (Schaf, Schwein, Rind), agglutinirend; auf andere (Kaninchen) rein lösend einwirkt¹⁾.

Besonders wichtig ist es aber, dass alle diese Gifte nach Einführung in den Thierkörper die specifischen Antitoxine bilden (Antiricin, Antiabrin, Ehrlich; Anticrotin, Morgenroth; Antitetanolysin, Madsen; Antileucocidin, van de Velde). Diese Thatsache genügt nach dem früher Besprochenen an und für sich, um allen diesen Stoffen eine ihre Toxicität bedingende haptophore Gruppe zuzuschreiben. Sie besitzen weiterhin genau wie die richtigen Toxine noch einen zweiten die Giftigkeit bedingenden Complex. Es gelingt, wie dies von Madsen für das Tetanolysin, von M. Neisser und F. Wechsberg für das Staphylolysin erwiesen ist, diese Gifte in Modificationen überzuführen, die der Toxicität mehr oder weniger ermangeln und welche nichtsdestoweniger die durch die haptophore Gruppe bedingten Eigenschaften (Verwandtschaft zum Antikörper, Auslösung der Immunität) vollkommen erhalten haben. Diese Modificationen, die ich beim Diphtheriegift zuerst erkannt und als Toxoide beschrieben habe, beruhen auf der isolirten Zerstörung der, wohl sehr labilen, toxophoren Gruppe.

Indem ich nun zu den im Blutplasma enthaltenen Substanzen übergehe, habe ich an erster Stelle die Agglutinine zu besprechen. Schon im normalen Serum finden sich häufig Stoffe, welche bestimmte Bacterien und Erythrocyten zur Verklumpung bringen. Wenn man früher, entsprechend den Buchner'schen Anschauungen, eine einzige Substanz für die verschiedenen Effecte

1) Auch das scheinbar rein agglutinirende Ricin übt auf das Discoplasma eine die Hämolyse bedingende Einwirkung aus. Dieselbe wird bei der gewöhnlichen Versuchsanordnung nur dadurch verdeckt, dass in den agglutimirten Haufen die Bedingungen für die Diffusion sehr ungünstige sind. Wenn man aber durch Zerschütteln der Häufchen bessere Bedingungen schafft, überzeugt man sich leicht von dem Austritte des Hämoglobins.

verantwortlich machte, wird wohl jetzt der von mir zuerst vertretene pluralistische Standpunkt allgemein angenommen. Der Nachweis der Vielheit der normalen Agglutinine war sofort zu erbringen, als man — wie dies Bordet und Malkow thaten — mein Princip der specifischen Verankerung auf diese Fragen übertrug. Schüttelt man Ziegen Serum, welches die Erythrocyten von Taube, Mensch, Kaninchen agglutinirt, mit einer dieser Blutarten (z. B. Taube), so kann man nach Malkow in der abcentrifugirten Flüssigkeit noch die zwei anderen Agglutinine in ungeänderter Menge nachweisen, während das Taubenagglutinin fehlt.

Künstlich kann man diese Substanzen häufig erhalten, wenn man nach dem Vorgang von Belfanti und Bordet Thieren fremdartige Blutkörperchen in grösserer Menge injicirt (Blutkörperchenimmunsirung). Von den hierbei gleichzeitig entstehenden Hämolytinen lassen sie sich leicht durch halbstündiges Erwärmen auf 56° trennen. Während hierbei die Wirkung der Amboceptorenlysinase durch die Zerstörung des Complements verloren geht, werden die Agglutinine selbst nicht geschädigt. Steigert man allerdings die Temperatur über 70°, so gelingt es auch, die Agglutininwirkung aufzuheben. Zusatz von normalem Serum wirkt dann aber nicht mehr reactivirend. Es folgt aus dem Gesagten, dass die Agglutinine¹⁾ nicht so complex zusammengesetzt sind, wie die Amboceptorenlysinase; sie enthalten, ähnlich wie die Toxine, eine haptophore Gruppe und eine, den Gerinnungsvorgang auslösende zymophore. Dementsprechend nehme ich an, dass die Agglutinine nichts anderes sind, als freigewordene Receptoren zweiter Ordnung²⁾.

1) Die uns hier beschäftigenden Agglutinine veranlassen im Gegensatze zu dem Ricin und Abrin keine tieferen Schädigungen des Discoplasmas.

2) Im ersten Theile der „Schlussbetrachtungen“ habe ich unterschieden:

1. Receptoren erster Ordnung, welche die Aufnahme von relativ einfachen Substanzen (Toxinen, Fermenten und anderen Zellsecreten) besorgen;

Wir kommen nun zu den so wichtigen Substanzen des Serums, welche die Hämolyse bedingen. Dass es sich hier stets um Amboceptoren handelt, welche Blutkörperchen und Complement anziehen, habe ich schon früher ausführlich erörtert. Ich kann mich daher an dieser Stelle auf einige ergänzende Bemerkungen beschränken. Dass das Blutserum einer Species die Erythrocyten anderer Thierclassen schädigt und auflöst, ist längst bekannt. Es ist dies nicht nur der Fall bei weit von einander stehenden Typen (Fische und Säugethiere), sondern auch, wie die Periode der therapeutischen Bluttransfusionen lehrte, bei relativ nahe verwandten Species. Buchner, welcher diese Erscheinung zuerst in ihrer principiellen Bedeutung würdigte, nahm an, dass in dem Serum eine für den Träger unschädliche Wirkung vorhanden sei, die auf fremdartige Elemente (Bakterien und Blutkörperchen) vernichtend einwirke, und die er deshalb als Alexine bezeichnet. Erst als es in späteren Jahren gelang, die Wirkungsweise der künstlich erzeugten Lysine aufzuhellen, erwies sich diese unitarische Anschauung als unhaltbar. Es zeigte sich zunächst, dass die Lysine

diesem Zwecke dient eine haptophore Gruppe. Nach Einführung der Toxine in die Blutbahn abgestossen, stellen sie die Antitoxine (Antifermente) dar.

2. Receptoren zweiter Ordnung; dieselben besitzen neben der haptophoren Gruppe noch eine zweite coagulationsbedingende Gruppe. Nach ihrer Abstossung in die Blutbahn stellen sie die Agglutinine und Präcipitine dar. Auch die Toxine sind als abgestossene Receptoren zweiter Ordnung der Bakterien aufzufassen.

3. Receptoren dritter Ordnung, welche zwei haptophore Gruppen besitzen, von denen die eine die Fesselung der Nährstoffe besorgt, während die andere gewisse im Blutplasma kreisende Stoffe — Complemente —, welche fermentähnliche Wirkungen bedingen, an sich reisst. Nach ihrer Abstossung stellen sie die „Amboceptoren“ dar (cf. die Tafel in: Schlussbetrachtungen, l. c., ferner auch bei: Aschoff, Ehrlich's Seitenkettentheorie, Zeitschr. f. allgemeine Physiologie u. Jena 1902, Sachs, Hämolysine, Lubarsch-Ostertag's Ergebnisse der pathol. Anatomie u. Wiesbaden 1902).

der normalen Blutflüssigkeit nicht einheitlicher Natur sind, sondern dass sie genau wie die künstlich erzeugten aus zwei Componenten, dem Amboceptor und dem passenden Complement, bestehen. Weiterhin liess sich entsprechend den Befunden bei den Agglutininen und nach denselben Methoden erweisen, dass ein Serum eine grosse Zahl von verschiedenen Amboceptorenlysinen enthalten kann. Wenn eine Serumart (z. B. vom Hunde) verschiedene Arten von Erythrocyten löst, so beruht dies, wie die specifischen Verankerungen beweisen, auf dem Vorhandensein differenter Amboceptoren, von denen jeder nur zu der einen Blutkörperchenart in Beziehung steht. Ja es scheint sogar, dass den differenten Amboceptoren auch noch verschiedene Complemente entsprechen können.

Nach dem Gesagten sind wir nun in der glücklichen Lage, alle hier erwähnten blutschädigenden Agentien von einem einheitlichen Gesichtspunkte aus aufzufassen. Ob es sich um pflanzliche oder um thierische Producte, ob um Lysine oder um Agglutinine handelt, ob Substanzen von toxinähnlicher Natur oder das complicirtere Amboceptorensystem in Action treten — die Voraussetzung und die Ursache der Giftwirkung ist in all diesen Fällen die Anwesenheit von geeigneten an den Blutscheiben befindlichen Receptoren, welche in die haptophoren Gruppen des Toxins, bezw. in die entsprechenden des Amboceptors eingreifen. Die Gründe, welche für diese bei den Toxinvergiftungen schon allgemein anerkannte Anschauung sprechen, sind zweierlei Art. Zuerst der bei den mannigfaltigen Blutgiften mit Sicherheit erbrachte Nachweis, dass der schädigenden Wirkung immer die Verankerung an die Blutscheibe vorangeht. Nur solche Blutkörperchenarten — und das ist bei den Amboceptorenlysinen immer und immer wieder bestätigt worden — besitzen gegen ein bestimmtes Hämolysin Empfindlichkeit, welche dasselbe zu binden

vermögen; umgekehrt besteht also zwischen der natürlichen Immunität und dem Receptorenmangel der innigste Zusammenhang. Dass die Fixation der Gifte nicht etwa mechanisch, durch Flächenanziehung bedingt ist, sondern einen chemischen Vorgang darstellt, ergibt sich schon aus der strengen Specificität, die wir gerade bei den immunisatorisch erzeugten Amboceptorenlysinen so häufig beobachten, und welche der vielfältigen und wahllosen Action der Flächenanziehung (Kohle etc.) schroff gegenübersteht. Zweitens spricht gegen die obige Annahme die Thatsache, dass die Wirkung eines bestimmten Giftes, aber auch nur dieses einen, durch das entsprechende Antitoxin aufgehoben wird. Nach meinen Anschauungen wird ja jetzt die Wirkung der Antitoxine so erklärt, dass sie die haptophoren Gruppen des Toxinmoleküls in Beschlag nehmen und sie verhindern, an die Receptoren der Gewebe heranzutreten. Wie man aber vom Boden der mechanischen Auffassung die Specificität der Antitoxine in einfacherer Weise erklären will, ist mir nicht recht verständlich.

Wir kommen nun zu einem sehr wichtigen Punkt, nämlich der überraschenden Vielheit der Receptoren. Jedes Antiserum schützt auch bei den Blutgiften nur gegen den Stoff, durch welchen es immunisatorisch erzeugt ist. Dieses Gesetz der Specificität, das bei den Infectionskrankheiten so vielfach festgestellt ist, zeigt sich also auch auf diesem Gebiete in unveränderter Form. Antiricinserum schützt die Blutscheiben eben nur gegen Ricin, Antitetanolysin nur gegen Tetanolysin, jeder Antiamboceptor nur gegen den einen entsprechenden Amboceptor.

Wir werden daher bei einer Blutkörperchenart so viel verschiedenartige Receptoren annehmen müssen, als Gifte existiren. Das ist nun offenbar eine ausserordentlich grosse Zahl. Wenn z. B. die Blutscheiben des Kaninchens durch Ricin, Crotin, Abrin,

Phallin, die verschiedensten Bacterien-Stoffwechselproducte und eine grosse Reihe von andersartigen Seris geschädigt werden, so werden wir für jeden Fall einen bestimmten Receptor (Ricinreceptor u. s. w.) anzunehmen haben. Mit jedem Tage aber lernen wir neue derartige Blutgifte kennen, und so erweitert sich auch die Zahl der bestimmmbaren Receptoren immer mehr.

Ich möchte in diesem Sinne hier Resultate anführen, die ich in Gemeinschaft mit Dr. Morgenroth erhalten habe bei dem Versuch, „Autolysine“ zu erzeugen, indem wir Ziegen nicht mit dem Blut einer fremden, sondern der gleichen Species, also mit Ziegenblut, immunisirten. Nur in einem einzigen Falle haben wir diese Absicht erreicht, d. h. eine Auflösung der eigenen Blutkörperchen erzielt. In allen anderen Fällen erhielten wir nur ein Isolysin, welches zwar nicht die eigenen Blutkörperchen, wohl aber diejenigen anderer Ziegen auflöste. Prüft man mit einem bestimmten Isolysin das Blut einer grösseren Zahl von Ziegen, so findet man einzelne, die hochempfindlich, andere, die schwach empfindlich, und wieder andere, die ganz unempfindlich sind. An den empfindlichen Arten lässt sich zeigen, dass das Isolysin aus dem sich verankernden Amboceptor und einem der normalen Ziegencomplemente besteht. Wir haben nun im Laufe der Zeit 13 derartige Sera hergestellt und zu unserer Ueberraschung constatirt, dass alle von einander verschieden sind, d. h. differente Isolysine repräsentiren. Das erste Serum löste etwa die Blutkörperchen von *A* und *B*, ein zweites von *C* und *D*, ein drittes von *A* und *D* u. s. w. Wir haben also durch diese eine Versuchsanordnung 13 verschiedene neue Lysine kennen gelernt, denen doch eine gleiche Zahl von Receptoren entsprechen muss. Es war ein glücklicher Umstand, dass in den Blutkörperchen eines Thieres nicht die Gesammtheit der Receptoren, sondern nur ein Theil derselben enthalten war, da

nur hierdurch die Trennung der verschiedenen Arten ermöglicht wurde.

Sehr bemerkenswerth ist es, dass manche Receptoren in relativ grosser Menge in den Blutkörperchen enthalten sein können. Bezeichnen wir die Menge eines bestimmten Amboceptors, der, mit der ausreichenden Menge Complement versehen, eine constante Menge Blut gerade vollständig auflösen kann, als die einfache Dosis letalis (D. L.), so kann man bei Verwendung der durch Erwärmen inactivirten Amboceptorenlösungen verschiedener Stärke leicht feststellen, wie viel D. L. von der betreffenden Blutmenge gebunden werden können. Es hat sich hierbei herausgestellt, dass in einigen Fällen, gerade nur die einfache D. L. fixirt wird. Häufiger ist das Bindungsvermögen der Erythrocyten ein viel höheres, indem das Zwei- bis Zehn- und sogar das Fünfzigfache der D. L. verankert wird. Es handelt sich also hier um einen erheblichen Ueberschuss der betreffenden Receptoren. Ein analoger Fall ist übrigens durch Wassermann's schöne Untersuchungen über die tetanusbindende Kraft der Gehirnssubstanz lange bekannt. Absorbirt doch auch das Gehirn vermöge eines solchen Ueberschusses an Tetanusreceptoren ein erhebliches Multiplum der D. L. Man kann daher mit dem Hirn eines an Tetanus gestorbenen Meerschweinchens im Reagensglase noch erhebliche Mengen Gift neutralisiren.

Alle diese Thatsachen führen zu der Anschauung, dass die rothen Blutkörperchen mit einer ausserordentlich grossen Zahl von Receptoren versehen sind, die wahrscheinlich Hunderten von verschiedenen Typen angehören, und von denen wieder einzelne in verhältnissmässig grossen Mengen vorhanden sind. Diese Thatsache ist insofern überraschend, als sie mit den bis jetzt herrschenden Anschauungen über die Function der rothen Blutkörper-

chen in einem gewissen Widerspruche steht. Man kann sich gar nicht vorstellen, dass für den einfachen Sauerstoffaustausch, der ja eine rein chemische Function des Hämoglobins darstellt, so mannigfaltige Vorrichtungen, wie sie hier geschildert sind, nöthig sein sollen. Es deutet daher dieser grosse Apparat meines Erachtens darauf hin, dass thatsächlich die rothen Blutscheiben noch andere, bis dahin übersehene Functionen ausüben. Wenn wir bedenken, dass die Receptoren im allgemeinen dazu dienen, Nährstoffe, beziehungsweise die Producte des inneren Stoffwechsels aufzunehmen, so liegt die Vermuthung sehr nahe, dass auch der Receptorenapparat der Erythrocyten den gleichen Zwecken dient. Da nun aber nach all dem, was wir wissen, die Vita propria der Blutscheiben eine minimale ist, werden wir annehmen müssen, dass die aufgenommenen Stoffe nicht dem Eigenbedarf dienen, sondern dazu bestimmt sind, an andere Organe abgegeben zu werden. Die rothen Blutkörperchen haben also als Speicherungscentren zu dienen, in dem Sinne, dass sie mannigfaltige, aus der Nahrung oder dem inneren Stoffwechsel herrührende Substanzen, die durch das Vorhandensein von haptophoren Gruppen ausgezeichnet sind, provisorisch in sich aufnehmen. Vielleicht darf ich in dieser Richtung noch auf die Thatsache hinweisen, dass die Erythrocyten vorwiegend Receptoren erster Ordnung¹⁾ enthalten, d. h. solche, welche zwar Substanzen aufnehmen, nicht aber weiter verarbeiten.

Nach diesen Auseinandersetzungen fühle ich mich zu der Annahme berechtigt, dass durch die Receptorenstudien eine neue und bedeutungsvolle Richtung der biologischen Forschung eröffnet worden ist. Um das Verständniss dessen, was ich meine, zu erleichtern, möchte ich folgenden Abschnitt aus Verworn (Beiträge zur Phy-

1) cf. Anmerkung 2, S. 558.

siologie des Centralnervensystems, 1. Theil, S. 68), welcher den Stand unserer jetzigen Kenntnisse resumirt, hier anführen: „Die lebendige Substanz jeder Zelle, so lange sie sich im Zustande ac-tuellen Lebens befindet und Lebenserscheinungen zeigt, zersetzt sich fortwährend von selbst und bildet fortwährend neue Substanzen. Die Dissimilation und die Assimilation sind die Grundphänomene des Stoffwechsels und zugleich die beiden Phasen des Lebensprocesses.

„Auf Grund zahlreicher Thatsachen sind wir bekanntlich zu der hauptsächlich von Pflüger begründeten Annahme gelangt, dass im Mittelpunkte des Stoffwechsels complicirte Eiweissverbindungen stehen, die Pflüger als lebendiges Eiweiss bezeichnet. Diese Verbindungen sind ausserordentlich labil und zersetzen sich in gewissem Grade schon fortwährend von selbst, in grösserem Umfange auf Reizung. Da es sich in diesen Verbindungen um chemische Stoffe handelt, deren Moleküle eben durch ihre Zersetzbarkeit eine wesentlich andere chemische Constitution verräth als die uns bekannten leblosen Eiweisskörper, so habe ich vorgeschlagen, den Namen ‚lebendiges Eiweissmolekül‘ lieber durch den Namen ‚Biogenmolekül‘ zu ersetzen. Die Zersetzung und die Neubildung der Biogene bildet also den Angelpunkt des Lebensprocesses in jeder lebenden Zelle. Die Stoffe, welche von der Zelle nach aussen abgegeben werden, stammen aus der Zersetzung der Biogene, das Material für die Bildung neuer Biogenmoleküle liefert die in der Zelle aufgenommene und umgeformte Nahrung. Allein ich habe (Allg. Physiologie, Jena 1897) darauf hingewiesen, dass diese Vorstellung noch nach einer Seite hin einer Erweiterung bedarf, insofern als eine Reihe von Thatsachen zu der Annahme drängt, dass der Zerfall des Biogenmoleküls kein vollständiger ist, und dass nicht alle aus ihm hervorgehenden Atomgruppen nach aussen abgegeben werden.“

Diesen Auseinandersetzungen entsprechend, nimmt Verworn an, dass bei dem Zerfall der Biogene immer Reste erhalten bleiben, welche Nahrungsstoffe wieder aufnehmen und so das Biogenmolekül regeneriren. Es ist Verworn ganz entgangen, dass ich schon zwölf Jahre vorher ganz analoge Anschauungen in meiner Monographie „Ueber das Sauerstoffbedürfniss des Organismus“ (Berlin 1885) viel ausführlicher begründet habe. Ich nahm an, dass im lebenden Protoplasma („Biogen“ Verworns) ein Kern von besonderer Structur die spezifische eigenartige Zelleistung bedinge, und dass an diesen Kern sich als Seitenketten Atome und Atom-complexe anlagern, die für die spezifische Zelleistung von untergeordneter Dignität sind, nicht aber für das Leben selbst. Alles weise darauf hin, dass eben die indifferenten Seitenketten es sind, die den Ausgangs- und Angriffspunkt der physiologischen Verbrennung darstellen, indem ein Theil von ihnen (die „Sauerstofforte“) die Verbrennung durch Sauerstoffabgabe vermittelt, der andere hierbei consumirt wird. „Die Frage, in welcher Weise die Regeneration der jeweilig consumirten Seitenketten geschehe,“ äusserte ich S. 11 meiner Monographie, „muss naturgemäss ein hohes Interesse erwecken, und kann man sich vorstellen, dass gewisse Orte des Leistungskernes verbrennbare Molekülgruppen fixiren können, die eben durch diese Bindung leichter der vollkommenen Verbrennung unterliegen.“ Man sieht ohne weiteres, dass diese fixirenden Orte, die ich jetzt als Receptoren bezeichne, in ihrem Wesen genau den Biogenresten Verworn's entsprechen.

An der Wichtigkeit dieser Deductionen wird wohl Niemand, der sich ernsthaft mit diesen Fragen beschäftigt hat, zweifeln. Wenn aber trotz der Jahrzehnte, die seit Pflüger's Publication verstrichen sind, wir noch keinen Schritt in der experimentellen

Erkenntniss vorwärts gekommen sind, so liegt dies an unendlichen Schwierigkeiten, die durch das Wesen und die Labilität der lebenden Materie bedingt sind. Ich hoffe, dass meine Theorie berufen ist, diese klaffende Lücke endlich auszufüllen. Die Erkenntniss, dass eben die zahlreichen Antikörper nichts darstellen als die abgesprengten Receptoren der Zellen, muss es ermöglichen, in das Wesen der Assimilationsvorgänge näher einzudringen. Auf dem Wege der Immunisation erzwingen wir in bewusster Weise die Abstossung bestimmter Receptoren, die sich im Serum anhäufen, und die in diesem Zustande, losgelöst vom störenden Verbande des Protoplasmas, der chemisch-biologischen Erforschung keine weiteren Schwierigkeiten mehr bereiten. In diesem Sinne glaube ich, dass das, was ich über die Wirkung der Uniceptoren und Amboceptoren festgestellt habe, einen neuen Schritt zu der wirklichen Erkenntniss der Lebensvorgänge darstellt.

Es kann wohl keinem Zweifel mehr unterliegen, dass die rothen Blutkörperchen wegen ihrer relativ einfachen Structur und der Leichtigkeit ihrer Handhabung sich zunächst mehr als andere Zellelemente für diese Zwecke eignen. Ich glaube nun, dass die Klinik berufen ist, bei der Lösung dieser Probleme die erste Rolle zu spielen, da eben die Krankheitstypen eine viel grössere Variation der Lebensbedingungen bieten, als wir sie durch Experimente erreichen können. Auch abgesehen von der Förderung der reinen biologischen Erkenntniss dürfte die Klinik aus diesen Studien den grössten Vortheil ziehen, da es sich, wie schon erwähnt, hierbei um eine wirkliche Erkenntniss der Pathologie der rothen Blutkörperchen handelt.

Um eine solche Arbeit zu erleichtern, dürfte vielleicht eine kurze Darstellung desjenigen, was ich im Vereine mit meinem langjährigen Mitarbeiter Dr. Morgenroth bisher über die Physiologie der Receptoren festgestellt habe, nicht überflüssig sein.

Bei der grossen Zahl von Receptoren, die jeder Blutkörperchenart zukommt, überrascht es nicht, dass gewisse Typen der Mehrzahl, wenn nicht der Gesammtheit der Wirbelthierarten gemeinsam sind. In dieser Beziehung erwähne ich bloss, dass Receptoren für Ricin, Abrin, Ichthyotoxin, welche eine sehr grosse Zahl verschiedener Erythrocyten schädigen, in der Thierreihe sehr weit verbreitet sind. Neben solchen allgemein verbreiteten Gruppen finden sich aber Typen, welche nur auf einen relativ engen Kreis von Thierklassen beschränkt sind. So haben wir auf dem Wege der gekreuzten Immunisirung nachgewiesen, dass die Blutkörperchen von Ziege und Hammel einige Specialreceptoren gemeinsam haben. Es ergab sich dies aus der Thatsache, dass die durch Ziegenblutinjection von Ziegen gewonnenen Isolysine gewöhnlich — wenn auch in schwächerem Maasse — die Auflösung von Hammelblutkörperchen bedingten. Als wir nun den Gegenversuch anstellten und Ziegen mit Hammelblutkörperchen immunisirten, erzielten wir ausser dem Hammellysin auch das auf Ziegen wirksame Isolysin.

Dass weiterhin auch Gruppen von Receptoren vorkommen, die für jede Thierart specifisch sind, erkennt man am besten aus dem normalen Ablauf der Belfanti-Bordet'schen Versuche. Denn hier werden im allgemeinen nur die specifischen Hämolysine gebildet, welche sich gegen die die Immunisation auslösenden Erythrocyten richten¹⁾.

Solche Verschiedenheiten in der zoologischen Verbreitung bestimmter Receptoren (auch der Complemente etc.) erklären sich in natürlicher Weise durch die eigentlich selbstverständliche Annahme, dass die Stoffwechselforgänge, deren Indicator ja die Receptoren darstellen, ganz entsprechende Variationen zeigen. Dass gewisse

1) Ganz analoge Erfahrungen haben wir auch bei anderen Bestandtheilen des Blutserums, z. B. bei den Complementen, erheben können.

Assimilationsvorgänge genau in der gleichen Weise bei Mensch und Frosch verlaufen, ist ebensowenig zu bezweifeln als die Thatsache anderer, eben nur für eine Thierart spezifischer Vorgänge.

Sehr wichtig ist weiterhin, dass bei einer Thierart eine ausserordentliche individuelle Variation der Receptoren vorkommen kann, was bei Crotinversuchen am Kaninchen zuerst erkannt wurde. Am meisten beweisend sind nach dieser Richtung die mit unseren Ziegenisolysinen erhobenen Befunde. Es waren aus der Zahl unserer Probeziegen, wie schon erwähnt, immer nur einzelne, die auf eines der dreizehn verschiedenen Isolysine reagirten.

Bei dieser Gelegenheit haben wir uns von einer zweiten bedeutsamen Thatsache überzeugt: die Empfänglichkeit eines bestimmten Individuums kann sich im Laufe relativ kurzer Zeit ändern. Wir constatirten, dass eine Ziege, welche auf ein bestimmtes Isolysin reagirte, nach wenigen Wochen unempfindlich wurde, und stellten hierbei fest, dass hier ein Ausfall der vorher nachgewiesenen besonderen Receptoren eingetreten war. Auch den entgegengesetzten Fall, das Neuauftreten von Receptoren, haben wir angetroffen.

Offenbar spiegelt dieses Kommen und Gehen besonderer Receptoren interne Vorgänge des Stoffwechsels wieder, die von einer grossen Reihe äusserer oder innerer Factoren abhängig sein können. Besonders interessant ist die von Kossel gefundene Thatsache, dass im Verlaufe der Immunisirung mit Aalblut die Blutkörperchen des Kaninchens eine grosse Widerstandsfähigkeit gegen das Gift gewinnen, die wir wohl auf einen Receptorenmangel beziehen sollten. Es handelt sich hier um etwas für Aalblutimmunisirung Specificisches, da wir bei den Immunisirungen des Kaninchens mit zwei anderen Blutgiften (Crocin und Tetanolsin) nichts derartiges nachweisen konnten.

Die Experimente von Kossel, Gley, Tschistowitsch geben auch einen gewissen Hinweis auf den Mechanismus der Vorgänge; es geht aus ihnen hervor, dass die erste Phase der Immunisirung die der Antitoxinbildung ist, und dass erst im späteren Verlaufe sich die Unempfindlichkeit der rothen Blutkörperchen einstellt.

Auf welche Weise sich eine Unempfindlichkeit der vorher gegen ein bestimmtes Gift empfindlichen Erythrocyten ausbilden kann, ist auf einfache Weise zu erklären. Wir haben oben gesehen, dass diejenigen Blutkörperchen für ein Gift (z. B. Aalblut) empfänglich sind, die mit entsprechenden Receptoren ausgestattet sind. Unter physiologischen Verhältnissen fällt diesen die Aufgabe zu, ein bestimmtes Product des Stoffwechsels X zu fesseln. Wird nun durch die Behandlung mit dem Gift das spezifische Antitoxin erzeugt und in die Circulation gebracht, so ist dieses im Stande, nicht nur das Gift, sondern auch das normale Stoffwechselproduct X an sich zu reissen und somit dessen Verbindung mit dem Erythrocyten zu verhindern. Da hierbei die betreffenden Receptoren dauernd ausser Function gesetzt werden, ist die Möglichkeit ihres Schwundes — nach Art der Inactivitätsatrophie — ohne weiteres gegeben. Am ehesten wird dieser Vorgang eintreten, wenn die Substanz X für das Leben der Zelle leicht entbehrt werden kann, d. h. wenn sie, wie z. B. der Zucker, durch ein andersartiges Material (z. B. durch Fett) ersetzt werden kann¹⁾.

Aber auch ohne das Auftreten eines solchen ablenkenden Antikörpers kann Receptorenschwund eintreten, wie wir bei den Isoly-sinversuchen gesehen haben. Am nächsten liegt die Deutung, dass hier das Verschwinden eines inconstanten, etwa nur temporär vor-

1) Es ist wahrscheinlich, dass diese Prozesse sich besonders leicht an den jugendlichen, noch im Knochenmark befindlichen Erythrocyten, respective deren Vorstufen werden ausbilden können.

handenen Stoffwechselproductes den Receptorenmangel erzeugt habe. Vielleicht könnte die interessante Beobachtung Gley's, dass die Blutkörperchen neugeborener Kaninchen gegen Aalgift sehr widerstandsfähig sind und erst im Verlaufe von Wochen die normale hohe Empfindlichkeit erlangen, mit solchen Verhältnissen in Zusammenhang zu bringen sein.

Wie dem auch sei, so drängt alles zu der Ueberzeugung, dass zwischen der Art des jeweiligen Stoffwechsels und der Art der vorhandenen Receptoren ein organisch harmonischer Zusammenhang besteht. Er beruht eben darauf, dass Substanzen mit haptophoren Gruppen einen Reiz auf das Protoplasma ausüben, welcher die Neubildung der betreffenden Receptoren auslöst.

Zum Schlusse wollte ich noch erwähnen, dass viele That- sachen dafür sprechen, dass die an den Erythrocyten vorhandenen Receptorenarten sich auch in den Zellen anderer Organe vorfinden können. So wird, um nur ein Beispiel zu erwähnen, das Tetan- olyn nicht nur von den Erythrocyten, sondern auch vom Gehirn und anderen Organen verankert. Auch im Immunisirungsversuch tritt diese Erscheinung zu Tage. So fand v. Dungern, dass Serum von Kaninchen, welche mit Trachealepithel von Rindern behandelt waren, neben epithelfeindlichen Functionen auch eine ausgesprochene Hämolyse gegen Rinderblut entfalteten. Den Ein- wand Metschnikoff's, dass hier ein Versuchsfehler (Injection von beigemengten Blutkörperchen) vorgelegen habe, hat v. Dungern in schlagender Weise dadurch widerlegt, dass auch Injectionen von Kuhmilch — also eines absolut blutkörperchenfreien Agens — dieselben Hämolysine erzeugten. Es müssen demnach bestimmte Receptoren dem rothen Blutkörperchen und dem Epithelgewebe (respective der sich davon ableitenden Milch) gemeinsam sein.

Die vielfache Verbreitungsart einer bestimmten bindenden

Gruppe steht mit den Annahmen über die Function des Receptorenapparates der rothen Blutkörperchen, die wir eingangs erörtert haben, im besten Einklange. Wenn die rothen Blutkörperchen nach dem Vergleich Miescher's als Contocurrentbank dienen, wo der Ueberschuss jeweiliger Stoffwechselproducte vorübergehend aufgespeichert wird, so wird die Abgabe an bestimmte Organe eben das Vorhandensein geeigneter Receptoren in diesen zur Voraussetzung haben. Der Austausch wird um so ausgiebiger stattfinden können, wenn die Avidität der Gewebsreceptoren eine höhere ist als die der Blutreceptoren. Manche Gründe, die ich an anderer Stelle auseinandersetzen werde, sprechen dafür, dass die Avidität der Gewebsreceptoren keine constante ist, sondern durch gewisse Reize (assimilatorische Reize) erheblich gesteigert wird. Dass der Hunger, wenn wir diesen Ausdruck auf rein celluläre Vorgänge anwenden können, einen der wichtigsten assimilatorischen Reize darstellen muss, bedarf keiner weiteren Begründung. Wir hätten so in der functionellen Erhöhung der Avidität ein wundervolles Beispiel der Zweckmässigkeit des Assimilationsvorganges.

Nachträglicher Zusatz zu S. 569:

Neuerdings berichtet auch Calmette (Compt. rend. de l'Académie des sciences, T. 134, No. 24, 1902), dass die Blutkörperchen von hochgradig mit Cobragift immunisirten Thieren ihre Empfindlichkeit gegenüber dem Hämolyisin des Cobragiftes vollständig bewahrt haben, und ebenso konnte Jacoby (Hofmeister's Beiträge z. chem. Physiologie u. Pathologie, Bd. II, 1902) bei einer mit Ricin hoch immunisirten Ziege eine erhöhte Resistenz der rothen Blutkörperchen gegenüber der Ricinwirkung nicht feststellen.

XXXIV.

Ueber die Beziehungen von chemischer Constitution, Vertheilung und pharmakologischer Wirkung.¹⁾

Vortrag,

gehalten im Verein für Innere Medicin am 12. December 1898

von

Professor Dr. **P. Ehrlich.**

Während bis vor wenigen Jahren die Beziehungen zwischen Chemie und Medicin sich im Allgemeinen mehr in den Grenzen einer rein theoretischen Wissenschaft bewegten, ist in dem letzten Jahrzehnt in dieser Beziehung ein solcher Umschwung eingetreten, wie er in der Geschichte der Medicin selten vorgekommen ist. Man kann mit Recht behaupten, dass zur Zeit die chemische Richtung die Achse darstellt, um welche die hauptsächlichsten Bestrebungen der jetzigen Medicin gravitiren, und deren Pole einerseits durch die synthetische Construction neuer Heilmittel, andererseits durch Auffindung der specifischen Heilprodukte lebender Zellen gegeben sind. Der Gegensatz dieser beiden Richtungen ist ein ausserordentlich grosser — in dem einen Falle bedient man sich der Retorte und einfacher, durchsichtiger Reactionen, in dem

anderen der geheimnissvollen und so unendlich zweckmässigen Kräfte der belebten Natur. Welch grösseren Gegensatz können wir uns denken als denjenigen, welcher besteht zwischen einem der modernen Medicamente, deren Constitution bis ins feinste Detail aufgeklärt ist, und dem Diphtherie-Antitoxin, welches nur durch seine spezifische Wirkung erkennbar ist, und von dem wir in rein chemischer Beziehung garnichts wissen. Sind doch an der Aufgabe, derartige Körper in reiner Form darzustellen und ihnen chemisch nahe zu treten, die Kräfte der besten Chemiker gescheitert, und ist aus der unendlichen Arbeit nichts hervorgegangen als die Ueberzeugung, dass es sich um Atomgruppierungen von höchster Complicirtheit handeln muss, die der chemischen Enthüllung zur Zeit vollkommen unerreichbar sind und es voraussichtlich noch lange bleiben werden.

Unter dem Einfluss dieser und ähnlicher Ueberlegungen hat sich denn in weiten Kreisen die Annahme gebildet, dass die chemo- und biotherapeutische Richtung grundsätzlich von einander geschieden seien; sollten doch — wie dies noch vor zwei Jahren von autoritativer Seite angenommen wurde — die Antitoxine nach Art spezifisch wirkender (physikalisch gedachter) Kräfte wirken! Würde diese Krafttheorie zu Recht bestehen, so wäre jede Möglichkeit, die Gegensätze zu überbrücken vollkommen ausgeschlossen, da dann jedes Tertium comparationis fehlte.

Stellt man sich aber auf den Standpunkt, dass beide Principien auf rein chemischem Wege ihre Kräfte entfalten, so ergeben sich ohne Weiteres Fragestellungen, die für die Fortbildung der Therapie von grosser Bedeutung sind. Von dieser Ueberzeugung ausgehend, habe ich mich in den letzten Jahren bemüht, die chemische Theorie der Toxin- und Antitoxinwirkung experimentell zu erweisen, und ich darf wohl das Verdienst in Anspruch nehmen,

1. durch Einführung der Reagensglasversuche, 2. durch systematische Erforschung der gegenseitigen Sättigungsverhältnisse und 3. durch den Nachweis der Toxoide und ihrer verschiedenen Modificationen der chemischen Auffassung in weiteren Kreisen Geltung verschafft zu haben.

I.

Wenn also sowohl die Medikamente bekannter Constitution, als die biotherapeutischen Producte nur auf chemischem Wege wirken, beide chemisch den Organismus beeinflussen, so ist die erste Aufgabe festzustellen, auf welche Momente denn die so verschiedenartige Wirkung, die den beiden Körperklassen zukommt, zurückzuführen ist. Es empfiehlt sich bei diesen Betrachtungen, von den einfachsten Verhältnissen auszugehen, und an erster Stelle die Wirkungsweise chemisch gut erkannter Körper festzustellen.

Insbesondere handelt es sich darum, die Beziehungen, welche zwischen chemischer Constitution und pharmakologischer Wirkung herrschen, aufzuklären, die gerade in der modernen synthetischen Richtung der letzten Jahrzehnte eine so hervorragende Rolle spielen. Die Geschichte dieser Richtung ist eine relativ kurze, sie datirt von dem Jahre 1859, in welchem Stahlschmidt den Nachweis erbrachte, dass Strychnin durch Einführung einer Methylgruppe seine tetanisirende Wirkung einbüsst und in ein lähmendes Gift von curareartiger Wirkung übergeht. Da sich bei der Methylierung eine Ammoniumbase bildet, untersuchten Fraser und Braun eine Reihe von anderen Ammoniumbasen, welche sich von verschiedenen Alkaloiden ableiteten, und stellten fest, dass all diesen verschiedenen Körpern curareartige Wirkung zukommt. Seit dieser Zeit sind eine grosse Zahl von Ammoniumbasen untersucht worden, welche sich von den verschiedenartigsten Alkaloiden ableiteten, die fast insge-

samt die gleichen Wirkungen zeigten. Der Schlussstein dieses Gebäudes ist erst in den letzten Jahren von Böhm erbracht, welcher zeigte, dass das Curarin selbst eine Ammoniumbase ist. Böhm zeigte, dass in den Curaresorten ein tertiäres Alkaloid Curin enthalten ist, dass von geringer Toxicität ist. Wurde das Curarin der Methylierung unterworfen, so entstand eine Ammoniumbase, die in ihren Eigenschaften und Wirkungen vollkommen dem natürlichen Curarin entsprach, und die etwa 260 mal so toxisch war, als der Ausgangskörper. Seit dieser Zeit sind diese Fragen von einer grossen Reihe von Untersuchern wie Nencki, Jaffé, Filehne, Mering, Brunton, Brieger, Gibbs, Aronson, an einer Vielheit von Verbindungen geprüft worden; ich muss mir aber versagen, auf die Einzelheiten hier einzugehen, und mich auf eine kurze Uebersicht desjenigen, was sich beim Ausbau der synthetischen Heilmittel ergeben hat, beschränken.

In erster Linie kommen die künstlichen Antifebrilia in Betracht, als deren Haupttypen die Antipyrin- und Phenacetinreihe zu gelten haben. Die Entstehungsgeschichte dieser beiden Klassen ist eine ganz verschiedene. In dem einen Falle ging man davon aus, dass im Chinin ein hydrirtes Chinolinderivat enthalten ist und suchte durch einfachere Verbindungen den gleichen Zweck zu erreichen. Nachdem Chinolin, Kairin und Thallin sich nur wenig bewährt hatten, gelangte man schliesslich zu dem so brauchbaren Antipyrin.

Die zweite Gruppe, welche das Phenacetin und seine zahlreichen Verwandten umfasst, verdankt ihre Entstehung nicht theoretischen Speculationen, sondern einem auf einer Verwechslung beruhenden Zufall.

Von andern Heilmitteln ist besonders die Entdeckung Baumann's von der schlafferregenden Wirkung des Sulfonals von grosser

praktischer wie theoretischer Bedeutung gewesen. Das Gleiche gilt von der Herstellung der neuern Anästhetica (Orthoform und Eucaïn), die sich eng an die Erkenntniss von der Constitution des Cocains anschlossen. Die in neuer Zeit immer mehr zu Tage tretenden, von Nencki begründeten Bestrebungen, Nebenwirkungen, wie sie einige Heilmittel wie Guajacol und Formaldehyd besitzen, dadurch zu umgehen, dass man durch geeignete Combination und Paarung ein allmähliges Freiwerden der wirksamen Componente veranlasst, sind zwar praktisch von Bedeutung, haben aber für die Frage nach Zusammenhang von Constitution und Wirkung kein grosses Interesse.

Wenn wir nun fragen, welche Folgerungen sich aus der grossen therapeutischen Reihe, die viele Hunderte von verschiedenen Arzneimitteln umfasst, für die Lehre von dem Zusammenhang zwischen Constitution und Wirkung ergeben, so ist die Ausbeute immerhin noch eine recht dürftige.

Im Wesentlichen sind es folgende Punkte:

1. Die Erkenntniss, dass die antipyretische Wirkung der Anilin- und Amidophenolderivate (Phenacetin) innerhalb gewisser Grenzen der Menge des im Organismus abgespaltenen p-Amidophenol proportional ist (Hinsberg). Dementsprechend sind Verbindungen, die durch ungeeignete Substitution der Amidogruppe oder des Kernes (p-Amidoacetophenon $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$) das Freiwerden von p-Amidophenol nicht zulassen, als Antifebrilia nicht verwendbar.

2. Dass in der Pyridinreihe die hydrirten Produkte wirksamer sind als die Stammkörper, haben Kendrick, Dewar, Filehne nachgewiesen. So ist Piperidin $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{NH}$ ein weit stärkeres Gift, als Pyridin $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$. Dass hierbei die Umbildung des tertiär gebundenen Stickstoffatoms in die Iminogruppe eine gewisse Rolle spielt, folgt aus der besonders in der Tetrahydrochinolinreihe ge-

machten Beobachtung Filehne's, dass Ersetzung des Imidwasserstoffatoms durch Alkoholradikale die Reizwirkung herabmindert.

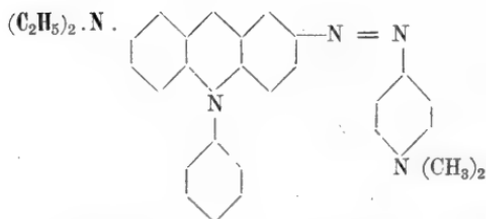
3. Der Nachweis, dass durch Einführung saurer, salzbildender Reste (wie SO_3H und CO_2H) die antipyretische Funktion der Antifebrilia aufgehoben wird (Ehrlich, Aronson, Nencki, Penzoldt). Dementsprechend sind die Acetanilidoessigsäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}(\text{COCH}_3)\text{CH}_2\text{CO}_2\text{H}$, die Acetanilinsulfosäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_2\text{SO}_3\text{H}$, die Carbon- und Sulfosäuren des Phenacetins, das dem Phenacetin ähnliche Aethoxyphenylglycin nach dieser Richtung unwirksam.



4. Der durch Filehne, Einhorn, Ehrlich und Poulson erbrachte Nachweis des anästhesiophoren Charakters des Benzoylrestes, Homologe des Cocain, wie sie durch Einführung anderweitiger Säurereste, z. B. Bernsteinsäure, Phenyllessigsäure, Zimmtsäure in dem Ecgoninmethylester entstehen, entbehren der anästhesirenden Eigenschaften. Als Resultat dieser Erkenntniss ergab sich die Herstellung neuer wirksamer Anästhetica, die die Benzoylgruppe als wirksames Agens enthielten (wie Eucain [Merling] und Orthoform und Nirwanin [Einhorn]).

5. Die Funktion der Aethylgruppe: Dieselbe ist in schärfster Weise klargelegt worden durch die von Baumann gefundene Thatsache, dass die schlafferregende Wirkung gewisser Disulfone ausschliesslich auf der Anwesenheit von Aethylgruppen beruht und mit der Zahl der Gruppen wächst (Sulfonal $(\text{CH}_3)_2\text{C}\cdot(\text{SO}_2\text{C}_2\text{H}_5)_2$ und Trional $\text{CH}_3\cdot(\text{C}_2\text{H}_5)\cdot\text{C}\cdot(\text{SO}_2\text{C}_2\text{H}_5)_2$). Von anderen Schlafmitteln, die zum Theil der Aethylgruppe ihre Wirksamkeit zu verdanken haben, sind zu erwähnen das Amylenhydrat $\text{C}(\text{CH}_3)_2\cdot(\text{C}_2\text{H}_5)\cdot\text{OH}$ und das Aethylurethan $\text{NH}_2\cdot\text{CO}\cdot\text{OC}_2\text{H}_5$. Weiterhin tritt bei einer

anderen Reihe von Verbindungen der Einfluss des Aethylrestes sehr scharf zu Tage. Bei einem künstlichen Süsstoff, dem Dulcin, dessen Süsstkraft etwa 200 mal so stark ist als die des Rohrzuckers, gelangt sie besonders deutlich zum Ausdruck. Dasselbe ist nämlich ein in der Para-Stellung äthoxylirter Phenylharnstoff $C_2H_5.O.C_6H_4.NH.CO.NH_2$; da weder der einfache Phenylharnstoff noch die dem Dulcin entsprechende Methoxy-Verbindung $CH_3.O.C_6H_4.NH.CO.NH_2$ irgend welchen süssen Geschmack besitzen, muss man diesen nothgedrungenenerweise auf eine Funktion der Aethylgruppe zurückführen. Von Arzneimitteln, die den Aethoxylrest enthalten, sind noch zu erwähnen Phenacetin $C_2H_5.O.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ und zwei Anästhetica, das Holocain $C_2H_5.O.C_6H_4.NH.C(CH_3):N.C_6H_4,OC_2H_5$ und das Acoïn, die sich alle drei vom Phenetidïn ableiten. Von Bedeutung und Wichtigkeit ist es, dass aus der ganzen Reihe der Alkohole sich nur der Aethylalkohol als Genussmittel eingebürgert hat, und dass zu allen Zeiten das Bestreben dahin ging, denselben möglichst rein, d. h. von den niederen und höheren Verwandten frei zu erhalten. In all diesen Beispielen handelt es sich um Beeinflussung des Nervensystems, und zwar sowohl des centralen (Sulfonal, Aethylurethan, Amylenhydrat, Alkohol), wie der peripheren Endigungen (Dulcin, Anästhetica). Wir werden daher wohl nicht fehlgehen, wenn wir annehmen, dass die Aethylgruppe in einen gewissen Connex zum Nervensystem treten muss. In dieser Beziehung ist vielleicht eine Beobachtung von Bedeutung, die ich in Gemeinschaft mit Dr. Michaelis gemacht habe. Wir fanden nämlich, dass ein blau-grüner Azofarbstoff, welcher aus der Combination von diazotirtem Diäthylsaffranin und Dimethylanilin entsteht, und welcher demgemäss die Constitution



besitzt, die Eigenschaft hat, ähnlich wie das Methyleneblau die Nervenendigungen überlebender Gewebsorgane zu färben, während die entsprechenden Farbstoffe, die sich vom Saffranin, Tolusaffranin und Dimethylsaffranin ableiten, diese Fähigkeit nicht besitzen. Erst später erhielten wir einen zweiten Farbstoff unbekannter Constitution, der dieselben neurotrophen Eigenschaften besass; wir nahmen daher sofort an, dass auch dieser Körper einen Diäthylaminrest enthalten würde, und erhielten auf unsere Anfrage von Seiten der Hersteller unsere Vermuthung bestätigt. Es dürften diese färberischen Versuche, die wir in anderen Farbstoffklassen fortführen werden, eine werthvolle Bestätigung der oben ausgesprochenen Anschauung über die Funktion des Aethyls darstellen.

Wir sehen aus dieser Zusammenstellung, dass unsere tatsächlichen Kenntnisse über den Zusammenhang zwischen Constitution und Wirkung sich noch in den allerersten Anfängen befinden, und dass wir die Hoffnung auf Grund theoretischer Conceptionen neue Heilmittel von vorher bestimmter Wirkung zu construiren, wohl noch auf lange Zeit werden aufschieben müssen. Der Mangel ausreichender positiver Kenntnisse tritt für den Kenner deutlich zu Tage in dem Stillstand, welcher in dem so hoffnungsvoll inauguirten Gebiete eingetreten ist. Die zahllosen Arzneistoffe, mit denen in den letzten Jahren die Medicin überschüttet war, und von denen sich nur die wenigsten bewährt haben und einen wirklichen Fortschritt bedeuteten, haben den anfänglichen Enthusiasmus rasch abgekühlt und das Gefühl einer gewissen Gleichgültigkeit erweckt,

das durch die leider immer mehr zu Tage tretende Reklame noch erheblich gesteigert wird. Abgesehen von diesen Uebelständen, krankt die jetzige Richtung noch besonders an zwei Missständen:

1. der Sucht, halbwegs anerkannten Medikamenten gleich ein Dutzend ähnlich zusammengesetzter Concurrenten folgen zu lassen (Phenacetinreihe),

2. der ausschliesslichen Bevorzugung rein symptomatisch wirkender Stoffe, welche keine eigentlichen Heilmittel sind.

Eine Wendung zum Besseren wird erst dann eintreten, wenn rein biologische Gesichtspunkte gewonnen werden, d. h. wenn die Initiative aus der chemischen Werkstatt in die biologischen Laboratorien verlegt wird. Wir Mediciner müssen aufhören, in diesen wichtigen Fragen uns mit der Nebenrolle der Berather oder gar Handlanger zu begnügen, und fordern, dass uns in unserem ur-eigensten Gebiete die erste Stelle zufalle. Jetzt handelt es sich darum, allgemeinere, biologische Betrachtungsweisen zu gewinnen, und es ist daher Pflicht eines Jeden, sein Scherflein für den Ausbau dieser Therapie beizutragen.

II.

Einer der Hauptgründe, welcher einen Einblick in den Zusammenhang zwischen Constitution und Wirkung erschwert, ist offenbar darin zu finden, dass man sich diese Beziehungen zu einfach vorstellte und ohne Weiteres rein chemische Betrachtungen auf biologische Vorgänge übertrug. In der reinen Chemie liegt für die Beziehungen, welche zwischen physikalischen Eigenschaften und chemischer Constitution bestehen, ein ausserordentlich umfassendes Material vor.

An erster Stelle handelt es sich hierbei, festzustellen, welche Eigenschaften nach der von Ostwald eingeführten Sprachweise additiver und welche constitutiver Natur sind.

Es erhebt sich die Frage, welches die wesentlichen Eigenschaften sind, die in den Verbindungen noch aufgefunden werden. Offenbar sind es solche, welche an der Substanz der Elemente hängen und von ihrer Anordnung unabhängig sind. Diese Eigenschaften begleiten die Elemente in ihre Verbindungen und nehmen in denselben Werthe an, welche die Summen der den Elementen zukommenden Werthe darstellen. Es sind mit einem Wort die additiven Eigenschaften.

Ausser der Masse sind streng additive Eigenschaften nicht bekannt; sehr angenähert haben diesen Charakter noch die specifischen Wärmen der festen Verbindungen, in geringerem Maasse das Brechungsvermögen und die Raumerfüllung organischer Stoffe. Doch macht sich schon hier das zweite Moment geltend, welches in entscheidender Weise andere Eigenschaften, wie Farbe, Siede- und Schmelzpunkt, Krystallform u. s. w. bestimmt: die Anordnung der Elemente in den Verbindungen. Die Eigenschaften, welche unter dem gemeinsamen Einfluss der Natur der Elemente und ihrer Anordnung stehen, heissen constitutive. Das Extrem bilden auf dieser Seite die Eigenschaften, welche gar nicht mehr von der Natur der Stoffe, sondern nur von ihrer Anordnung abhängen: es sind die colligativen Eigenschaften.

Welcher Gruppe werden nun die Affinitätseigenschaften, die Fähigkeiten der Elemente, chemische Reactionen auszuüben, angehören? Offenbar der constitutiven, denn die tägliche Erfahrung lehrt, dass sowohl die Natur wie das, was wir die Anordnung der Elemente nennen, von Einfluss ist. Essigsäure, Milchsäure und Traubenzucker enthalten dieselben Elemente in gleichen Gewichtsverhältnissen und zeigen ganz verschiedene Reactionsfähigkeit, Buttersäure und Essigester sind nicht nur gleich zusammengesetzt,

sondern haben auch gleiches Molekulargewicht und dennoch verschiedene Affinitäten.¹⁾

Es ist wohl selbstverständlich, dass die Eigenschaften organischer Körper, die uns als Therapeuten interessiren, in hervorragender Weise constitutiver Natur sind.

In seinem so lesenswerthen Aufsatz über einige Beziehungen zwischen Fluorescenz und chemischer Constitution hat R. Meyer schon darauf aufmerksam gemacht, dass die Beziehungen zwischen Farbe chemischer Verbindungen und ihrer Constitution zur Zeit noch lange nicht mit der Genauigkeit untersucht worden sind, wie diese bei weniger sinnfälligen Eigenschaften untersucht worden sind, Eigenschaften, wie die der Rotation und des Brechungswinkels. Es begründet sich dies darin, dass der Brechungsindex eines Körpers eine bestimmte Zahl, die spezifische Rotation ein Winkel von genau bestimmbarer Grösse ist, während die Farbe mehr einen qualitativen Charakter hat und streng genommen nicht eine physikalische, sondern eine physiologische Erscheinung darstellt. Ein Körper, welcher starke ultraviolette Absorptionsbande besitzt, ist für unser Auge farblos, könnte aber einem anders eingerichteten Sehorgan farbig erscheinen. Wenn also schon bei einer so sinnfälligen Eigenschaft, wie der Färbung durch das Interferiren des physiologischen Momentes, der Einblick in die Beziehungen zwischen Constitution und Wirkung verdunkelt wird, in welchem höherem Maasse wird dies erst der Fall sein müssen bei den so complicirten Vorgängen, welche der pharmakologischen Wirkung zu Grunde liegen!

Gerade durch diese von R. Meyer so scharf gekennzeichnete Zwischenstellung bietet aber die Chemie der Farbstoffe für unsere

1) Ostwald, Grundriss der allgemeinen Chemie.

Betrachtungen den besten Ausgangspunkt, und darf ich daher wohl das, was bisher über Beziehungen zwischen Farbe und Constitution ermittelt worden ist, hier in kurzer Form skizziren, zumal da ich in den folgenden Abschnitten sehr häufig die Biologie der Farbstoffe zu berühren haben werde.

Im Jahre 1868 wurde von C. Graebe und C. Liebermann nachgewiesen, dass die Färbung an eine gewisse dichtere Verbindung der Atome geknüpft sei. Wird diese durch Anlagerung von Wasserstoff aufgehoben, so verschwindet die Farbe, der Farbstoff geht in die Leukoverbindung über (z. B. Indigo in Indigo-weiss) und kann daraus durch Oxydation wieder gewonnen werden.

Einen bedeutenden Fortschritt bahnte dann O. N. Witt an, der nachwies, dass die Farbstoffnatur bedingt ist durch Anwesenheit einer bestimmten ungesättigten Atomgruppe, welche er als die farbgebende oder chromophore bezeichnete. Indem ich wegen der Einzelheiten der verschiedenen chromophoren Typen auf das vorzügliche Werk von Nietzki verweise, möchte ich hier nur erwähnen, dass im Allgemeinen die chromophoren Gruppen nicht als solche zur Wirkung kommen, wenn sie in kohlenstoffarmen Complexen stehen. Man findet aus diesem Grunde gefärbte Verbindungen in der Fettreihe nur ganz vereinzelt, sie gehören fast ausschliesslich den cyklischen Verbindungen an (Nietzki). Die Anwesenheit eines Chromophors genügt aber an und für sich nicht, um eigentliche Farbstoffe zu erzeugen, so ist das Azobenzol, welches die chromophore Azogruppe $N = N$ enthält, doch kein Farbstoff, weil es zum Gewebe keine Verwandtschaft besitzt. Nietzki bezeichnet daher das Azobenzol als ein Chromogen, d. h. als eine Verbindung, welche durch den Eintritt geeigneter Gruppen in einen wirklichen Farbstoff übergeht. Diejenigen Radicale, welche die Farbstoffnatur entwickeln, bezeichnet man nach Witt als auxo-

chrome, und zwar kennt man nur zwei Arten, nämlich die OH-Gruppe, welche Farbstoffe von saurem Charakter und die Amido-Gruppe, welche basische Farbstoffe erzeugt. Im Gegensatz hierzu wirken andersartige salzbildende Gruppen nicht auxochrom; dies gilt einerseits von der Carboxylgruppe und dem Rest der Sulfosäuren als sauren Complexen, andererseits von gewissen basischen Resten wie dem Ammoniumrest, den Gruppen $\text{CH}_2\cdot\text{NH}_2$; $\text{CH}_2\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$ und $\text{O}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$.

So leiten sich von jedem Chromogen zwei Reihen von Farbstoffen ab, saure und basische und zwar derart, dass zu jedem sauren ein basisches Analogon gehört, z. B.

Oxyazobenzol (sauer) — Amidoazobenzol (basisch).

Dioxyazobenzol (Resorcingelb) — Diamidoazobenzol (Chrysoidin).

Rosolsäure — Rosanilin.

Thionol — Thionolin.

Aposaffranon — Aposaffranin.

Treten in ein Chromogen mehrere gleichartige Auxochrome ein, so wächst bis zu einem gewissen Punkte die Intensität der Nuance und die Verwandtschaft zu den Geweben mit der Zahl der eingeführten Gruppen (Amidoazobenzol — gelb; Diamidoazobenzol — orange; Triamidoazobenzol — braun).

Während bei den Witt'schen Betrachtungen nur die Frage erörtert wurde, ob und unter welchen Bedingungen ein Körper gefärbt ist, ging Nietzki einen Schritt weiter und zeigte, dass den einfachsten Azokörpern, wie den einfachst constituirten Farbstoffen überhaupt gelbe Farbe zukommt. Er wies nach, dass nicht nur durch die schon erwähnte Vermehrung der auxochromen Gruppen, sondern auch durch Anhäufung von Kohlenstoffatomen im Molekül die Nuance an Tiefe zunimmt. In vielen Fällen geht sie dabei

durch roth in violett, in anderen in braun über. Auch sonst fanden sich in der Chemie der Rosanilinfarbstoffe vielfach Beispiele für die Vertiefung und Veredlung der Nuance durch Einführung substituierender Gruppen (Rosanilin roth, Trimetylosanilin rothviolett, Hexametylosanilin blauviolett, Triphenylosanilin blau).

Erwähnen möchte ich noch, dass man diese Anschauungen auch in einigen Fällen auf physiologisch wirksame Körper direct übertragen hat. So stellt im Cocain der esterartig gebundene Benzoylrest ($\text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$) unzweifelhaft die anästhesiophore Gruppe dar, während das im basischen Complex enthaltene tertiäre Amin ein Analogon der auxochromen Gruppe darstellt und deshalb als auxotox bezeichnet ist. In bester Uebereinstimmung hiermit steht die Thatsache, dass das Cocain seine anästhesirenden Eigenschaften, wie ich festgestellt habe, verliert, wenn durch Methylierung aus dem tertiären Amin eine quaternäre Ammoniumbasis erzeugt wird. Analog verlieren tertiäre Gruppen durch vollkommene Methylierung die Fähigkeit, auxochrom zu functioniren, da die hierbei entstehenden Ammoniumreste nur noch eine erhöhte Löslichkeit bedingen. So geht das Hexamethylviolett, welches drei Dimethylamidoreste besitzt, durch Einführung einer Methylgruppe in das lösliche Methylgrün über, welches zwei Dimethylamido- und eine Ammoniumgruppe besitzt; es ist also das Methylgrün ein Triphenylmethanfarbstoff, der zwei Dimethylamidogruppen als auxochrome enthält, wie das Malachitgrün, dem es daher in der Nuance völlig gleicht.

Der dritte Complex des Cocains, die Carboxymethylgruppe COOCH_3 ist dagegen wohl kaum von wesentlicher Bedeutung, wie aus der stark anästhesirenden Wirkung des Benzoylpseudotropeins, welches diesen Complex nicht besitzt, hervorgeht.

III.

Nachdem ich nun einige der Hauptmaterialien, welche über

den Zusammenhang zwischen Constitution und Wirkung bekannt sind, skizzirt habe, gehe ich auf das pharmakologische Gebiet über, in dem allerdings die Verhältnisse weit complicirter liegen. Es dürfte sich empfehlen, dieselben mit einem ganz einfachen Beispiele zu beginnen. Wir kennen eine ganze Reihe von Giften, welche durch geeignete Substitution so gut wie vollkommen ihrer Schädlichkeit beraubt werden. Insbesondere gilt dies von den Resten der Schwefel- und Kohlensäure, wie ich dies in Gemeinschaft mit Aronson und unabhängig davon Nencki festgestellt hat. Erzeugt man aus dem so toxischen Anilin durch Einwirkung von Schwefelsäure die Sulfanilsäure, so ist durch diesen Eingriff die Giftigkeit vollkommen vernichtet, da von der Sulfanilsäure beliebige Mengen ohne Schaden genommen werden können. In gleicher Weise sind die Amidobenzoensäuren ungiftig; ebenso die vom Phenol sich ableitenden m- und p-Oxybenzoensäure, während das o-substituirte Isomere (die Salicylsäure) noch die bekannten Effecte ausübt, die aber an Intensität weit hinter derjenigen des Phenols stehen. Auf rein chemischem Wege, etwa durch die Annahme, dass die Säurederivate schwerer oxydirbar sind, als die Ausgangsmaterialien und daher den Geweben keinen Sauerstoff entziehen, lässt sich diese überraschende Erscheinung nicht zurückführen. Dagegen boten Beobachtungen, die ich schon vor langen Jahren bei vitalen Farbinfusionen vielfach machen konnte, eine sehr einfache Deutung. Ich constatirte nämlich, dass die Fähigkeit, die graue Nervensubstanz zu färben, nur einer kleinen Anzahl von Farbstoffen, und zwar insbesondere basischen Farbstoffen (Chrysoidin, Bismarckbraun, Neutralroth, Phosphin, Flavanyl, Methylenblau) zukommt, während von sauren Farbstoffen, in denen OH als auxochrome Gruppe fungirte, nur ein einziger, das Alizarin, diese Fähigkeit besitzt. Alle Farbstoffe (und ich habe deren eine sehr

grosse Zahl untersucht), die einen Schwefelsäurerest enthielten, zeigten ein vollkommen negatives Verhalten. Besonders wichtig war es, dass auch neurotrope Farbstoffe diese Fähigkeit vollständig einbüssten, wenn in dieselben Sulfosäuren eingeführt wurden, wie bei den Flavanilinsulfosäuren, den Alizarinsulfosäuren und den vom Metylenblau sich ableitenden Sulfosäuren constatirt wurde. Es folgt hieraus, dass die Einführung der genannten Säuregruppen die Vertheilung im Organismus abändert und insbesondere eine vollkommene Vernichtung der neurotrophen Eigenschaften bewirkt. Da nun der rein centrale Theil der Giftwirkung, welcher doch logischer Weise durch eine Speicherung des toxischen Agens im Centralnervensystem erklärt werden muss, nach dem Gesagten durch Einführung eines Schwefelsäurerestes vollkommen aufgehoben ist, erklärt sich die Herabminderung der Toxicität in einfachster Weise.

Es ist selbstverständlich, dass andere toxische Functionen, welche nicht vom Centralnervensystem ressortiren, unter diesen Umständen erhalten bleiben können. So sind nach meinen Beobachtungen die blutzerstörenden Eigenschaften, welche Phenylhydrazin und Benzidin besitzen, auch noch in ihren Monosulfosäuren vorhanden ¹⁾.

Es folgt nun aus diesen Darlegungen ohne Weiteres, dass sich zwischen der chemischen Constitution und der pharmacodynamischen Wirkung ein Bindeglied einschiebt, die Vertheilung im Orga-

1) Dass die Wirkung dieser Verbindungen nicht so stark ist wie die der Ausgangsmaterialien, begründet sich wohl darin, dass der Sulfosäurerest, ja sogar der neutrale Sulfonylrest, an und für sich die toxische Kraft der Amidogruppe herabmindert. Durch diesen mitigirenden Einfluss erklärt sich, dass die Sulfanilsäure, die sich von Anilin ableitet, kein Blutgift darstellt; dagegen reicht die mitigirende Kraft der Sulfosäuregruppe nicht so weit, um die so kräftig wirkende NH.NH_2 -Gruppe des Phenylhydrazins, oder die beiden Amidogruppen des Benzidins zu vernichten.

nismus. Es handelt sich hier um ein längst erkanntes, ich möchte sagen selbstverständliches Princip, das aber nur in wenigen Lehrbüchern der Arzneimittellehre (z. B. Stockvis, de Buck und insbesondere H. Schulz) klar hervorgehoben wird.

Leider hat man sich mit der theoretischen Anerkennung dieses Princips begnügt und sich so gut wie vollständig von einem tieferen Eindringen in die Vertheilungsgesetze ferngehalten. Dies gilt insbesondere von der neuen synthetischen Richtung, die ausschliesslich auf rein symptomatische Effecte hinarbeitet und Fragen über die Localisation überhaupt nicht berührt. Ich zweifle nicht im mindesten, dass gerade diese Vernachlässigung die Hauptschuld an dem mangelhaften Fortschritt trägt, und dass neue Gesichtspunkte leicht gefunden werden können, wenn den distributiven Betrachtungen ein grösserer Spielraum eingeräumt werden wird. In dieser Beziehung darf ich wohl darauf hinweisen, dass auch in dem bacteriologischen Concurrrenzgebiet, welches in einer schematischen Hochtreibung der Immunität zu erstarren begann, ganz neue und verheissungsvolle Bahnen durch die von mir versuchte Einführung des Localisationsprincips eröffnet worden sind.

Allerdings wird man zugeben müssen, dass es ausserordentliche Schwierigkeiten bietet, die Vertheilungsgesetze chemischer Körper mit der nothwendigen Präcision festzustellen. Wir stehen hier vor einer Aufgabe, die nur in ganz speciellen Fällen, die wir gleich zu berühren haben werden, leicht und sicher gelöst werden kann, während bei der überwiegenden Mehrzahl der chemischen Verbindungen uns nur eine Combination der verschiedenen Methoden gewisse Anhaltspunkte geben kann.

Der Thierversuch als solcher giebt uns über die Vertheilung im Organismus keinen vollen Aufschluss, indem er nur die Stellen markirt, die am empfindlichsten gegenüber dem verwandten Gifte

sind, und zwar fast nur für die Systeme, die wie Nerven- und Muskelsystem Functionsstörungen erkennen lassen. Dagegen bietet uns der Thierversuch über die Vorgänge in den lebenswichtigen Parenchymen, die den graphischen oder sonst üblichen physiologischen Methoden unzugänglich sind, nur geringen Aufschluss.

Sehr gering ist die Hülfe, welche die rein chemische Analyse bietet. Genau durchführbar ist sie ja nur bei einer kleinen Reihe von Stoffen, die leicht bestimmbar sind, an erster Stelle also bei anorganischen Verbindungen. Schliesslich ist aber mit dem Bruttonachweis, dass ein Gift, z. B. Arsen, in einem gewissen Organ, z. B. dem Gehirn, vorkommt, doch nur wenig gethan, da wir das Wichtigste, die Localisation in den einzelnen Zellbestandtheilen der einzelnen Organe, dadurch nicht erfahren.

Weit wichtiger ist der pathologisch-anatomische und histologische Befund. Wenn man allerdings die Lehrbücher durchblättert, wird man leicht geneigt sein, die Erwartungen in dieser Richtung nicht zu hoch zu spannen, da in ertödtender Monotonie immer die gleichen banalen Veränderungen, Leberverfettung, Nephritis, Blutzerstörung erwähnt werden. Dagegen zeigen die Untersuchungen Nissl's, der nachwies, dass bestimmte Vergiftungen stets bestimmte Gruppen von Ganglienzellen in Mitleidenschaft ziehen, mit Schärfe, dass wir durch eine genaue histologische Untersuchung am Centralnervensystem die Angriffspunkte erkennen können. Wie fruchtbringend diese Gesichtspunkte sind, beweisen die schönen Untersuchungen Goldscheider's, durch die er den Nachweis erbrachte, dass die motorischen Ganglienzellen schon zu einer Zeit durch das Tetanusgift nachweisbare Läsionen erlitten haben, wo noch nicht die geringsten Krankheitssymptome erkennbar sind. Aber auch sonst dürfte die feinere histologische Untersuchung vielfach die werthvollsten Aufschlüsse geben; ich darf in

dieser Beziehung erwähnen, dass z. B. Cocain bei Mäusen eine ganz spezifische schaumartige Degeneration der Leberzellen hervorruft, die ich in dieser Weise bei keinem anderen Stoffe gesehen habe. Erwähnen möchte ich noch, dass zu dem Nachweis spezifischer Organschädigungen im Allgemeinen nicht die acuten, sondern die chronisch über mehrere Tage ausgedehnten Vergiftungen geeignet sind, wie dies Nissl mit Recht betont hat.

Ich habe diesen Weg bei meinen pharmakologischen Untersuchungen, die lange vor den Publicationen Nissl's liegen, besonders bevorzugt und eine Methode angegeben, mit welcher man diese sonst sehr mühseligen Versuche mit Leichtigkeit ausführen kann. Dieselbe beruht darauf, dass man Mäuse mit Cakespillen füttert, die eine bestimmte Menge des betreffenden Stoffes enthalten. Es gelingt so ohne Schwierigkeit, die Dosis zu treffen, bei welcher die Thiere im Lauf der gewollten Zeit der Vergiftung unterliegen (cf. Deutsche Medicin. Wochenschrift 1890, No. 32).

So werthvoll auch die Resultate dieser anatomisch-pathologischen Untersuchung sind, so kann man doch nicht verkennen, dass man durch dieselben eigentlich nur die Schädigung der am meisten empfindlichen Organe kennt, dass man aber über die allgemeine Vertheilung eines bestimmten Stoffes innerhalb des gesammten Organismus keinen Aufschluss erhält.

Das ist meines Erachtens aber eine sehr wichtige Aufgabe, da gerade diese Betrachtungen uns die werthvollsten Aufschlüsse über die chemischen Functionen der Organe und der Elementarbestandtheile geben. Erfüllbar ist diese Aufgabe zur Zeit nur durch die Verwendung von Farbstoffen, deren Vertheilung wir leicht makroskopisch und mikroskopisch verfolgen können. Es ist zu bedauern, dass diese Untersuchungen, die einen so grossen didactischen Werth haben, bis jetzt so wenig Anhänger gefunden haben

und eigentlich nur ganz ausnahmsweise zu bestimmten Zwecken herangezogen werden.

Injicirt man Kaninchen verschiedene Farbstoffe, so liefert schon die makroskopische Betrachtung die interessantesten Bilder. Farbstoffe, die nur ein einziges bestimmtes Organ (z. B. das Fettgewebe) tingiren, und die ich als monotrope bezeichne, kommen, wenn auch selten, vor, während für gewöhnlich ein Farbstoff zu einer Mehrheit von Organsystemen Verwandtschaft hat, jedoch häufig so, dass ein ganz bestimmtes Organ in ganz besonders hervorragender Weise gefärbt wird. Sehr häufig findet man die maximale Färbung in der Niere (speziell der Rinde) und der Leber; andere Farbstoffe, wie Acridinorange und Dimethylamidomethylenblau färben besonders stark die Thyreoidea, wieder andere (z. B. Dimethylphenylengrün) das Fettgewebe, andere (z. B. Alizarinblau) die Submaxillaris u. s. w.

Alizarinblau färbt ausser Gehirn und Nieren besonders intensiv die Submaxillaris. Beispiele von polytropen Farben sind Neutralroth und ein basischer Farbstoff, das Brillanteresylblau, da diese die Mehrzahl der Körperparenchyme intensiv und anscheinend ziemlich gleichmässig tingiren. Besonders bedeutungsvoll ist es, dass die Mehrzahl der basischen Farbstoffe, welche das Gehirn färben, sich auch im Fettgewebe speichern. Es stehen eben Neurotropie und Lipotropie in einem bald näher zu erörternden Zusammenhang.

Der Verschiedenheit in der Localisation der Farbstoffe entsprechen häufig gewisse Besonderheiten der Ausscheidung; Nierenrinde, Leber und Darm sind wohl die Hauptstätten der Elimination. Im Gegensatz zu der überwiegenden Mehrzahl der Farbstoffe, die, wie Methylenblau, Fuchsin, Alizarin, Indigcarmin und noch viele andere, besonders leicht in das Harnsecret übertreten, giebt es einige, die hierzu nicht befähigt erscheinen, und welche daher vor-

wiegend durch die Galle resp. mit dem Darmsaft zur Ausscheidung gelangen. Ein solcher Farbstoff ist z. B. das Benzopurpurin, ein hochmolekularer Baumwollfarbstoff, welcher aus diazotirtem Toluidin und Naphthylaminsulfosäure dargestellt wird¹⁾.

Aber man wird auch daran denken können, dass analoge Farbstoffe ausserdem mit dem Bluteiweiss eine lockere Verbindung eingehen, welche die Ausscheidung durch die Niere unmöglich macht. Es würden also dann analoge Verhältnisse vorkommen, wie wir sie bei vielen Metallen, z. B. dem Eisen oder Blei, kennen, und wie sie bei der Ausscheidung eines giftigen Eiweissstoffes, des Ricins, durch die Untersuchungen des Pasteur'schen Instituts festgestellt worden sind. Da, wie bekannt, das Eiweissmolekül das intacte Nierenfilter nicht zu passiren vermag, werden eben alle Substanzen, die als Albuminverbindungen in der Circulation auftreten, nicht in den Urin übergehen. Dagegen sind die Darmdrüsen resp. die Leber befähigt, auch diese hochcomplicirten Substanzen passiren zu lassen.

Die Speicheldrüsen spielen bei der Elimination keine hervorragende Rolle, da der Speichel in der Mehrzahl der Fälle gar nicht oder bei gewissen Farbstoffen, z. B. dem Alizarinblau, nur schwach tingirt erscheint. Es hängt dies offenbar damit zusammen, dass die Speicheldrüsen auf die Secretion von Substanzen mit grösserem Molekulargewicht nicht recht eingestellt sind. Dass sie bei der

1) Es ist möglich, dass diese Erscheinung ausschliesslich durch den Umstand erklärt wird, dass es sich hier um schwer lösliche und hochmolekulare Substanzen handelt, denen ein mehr colloidalen Charakter vindicirt werden muss. So ist das Benzopurpurin im Gegensatz zum Methylenblau, Methylviolett und vielen anderen Farbstoffen absolut nicht diffusionsfähig. Lösungen von Benzopurpurin ergaben nach den Untersuchungen von Krafft (Ber. der deutsch. chem. Ges. 1899, S. 611) durch Bestimmung der Siedepunkterhöhung ein scheinbares Molekulargewicht von 3000 (anstatt des aus der Formel berechneten 774).

Ausscheidung von Substanzen von niederem Molekulargewicht aber eine grosse Rolle spielen können, folgt aus dem Verhalten der verschiedenen Salze, z. B. Jodkali, Rodanverbindungen und der Quecksilbersalze. In der aromatischen Reihe sind es besonders Paraphenylendiamin, Dimethylparaphenylendiamin, Trihydroparaoxychinolin und verwandte Substanzen, die in der Submaxillaris des Kaninchens zur Ausscheidung kommen und hierbei stark entzündliche Veränderungen (Oedem, Nekrose) hervorrufen.

Die geringste Rolle spielen die Schweissdrüsen. Soweit mir bekannt ist, sind es nur Farbstoffe der Phosphinreihe, die auf der Körperoberfläche zur Ausscheidung gelangen, wie aus den die Malariatherapie betreffenden Untersuchungen von Mannaberg hervorgeht.

Viel bedeutungsvoller ist aber die Möglichkeit, die Vertheilung der Farbstoffe mikroskopisch mit grösster Genauigkeit festzustellen. Ich erinnere hier nur, um auf eigenem Gebiete zu bleiben, an die vitale Färbung der Nervenendigungen durch Methylenblau, die in der Histologie des Nervensystems so vielfache Anwendung gefunden hat; dann an die wundervollen vitalen Färbungen, die die Mehrzahl der Granula mit Neutralroth ergeben, und an die mindestens ebenso schöne Tinction der gleichen Gebilde, die man mit Brillantcresylblau (Oxazinfarbstoff) erzielen kann. Auf andere interessante und wichtige vitale Färbungen muss ich mir hier versagen einzugehen.

Dabei hat jeder Farbstoff noch seine besonderen Specialitäten. So färbt z. B. Methylenblau ausser den Nervenendigungen und einer Anzahl der verschiedensten Granula noch in intensiver Weise das Zellprotoplasma der Langerhans'schen Inseln des Pankreas, dann auch Muskelzellen von bestimmter Function, sowohl quer-gestreifte als glatte. An dem Gefässsystem glaube ich mich davon

überzeugt zu haben, dass die durch Methylenblau färbbaren Muskel-
fasern, die nie einen continuirlichen Belag der Gefässwand bilden,
sondern nur singular und durch relativ weite Zwischenräume von
einander getrennt vorkommen, eine starke Verengerung, vielleicht
einen vollkommenen Verschluss des Lumens hervorrufen, nach Art
eines Ligaturfadens. Die gleichmässige Kalibereinstellung des Gefäss-
rohres würde dann dem gleichmässig vertheilten, ungefärbt blei-
benden Muskelbelag zufallen. Wir hätten also die gewiss bedeu-
tungsvolle Thatsache, dass Gefässkalibrirung und Gefässverschluss
zwei anatomisch und biologisch durchaus getrennte Functionen dar-
stellen. Auf andere interessante Farbstoffgruppen, z. B. solche,
die Kerne vital färben, näher einzugehen, muss ich bei dem gene-
rellen Charakter dieser Ausführungen verzichten.

Genau dieselben Verschiedenheiten, die bei Verwendung der
Farbstoffe so sinnfällig zu Tage treten, finden sich natürlich auch,
wenn wir dem Körper irgend welche beliebigen Substanzen zu-
führen, sei es, dass dieselben wohldefinirten anorganischen oder
organischen Verbindungen entsprechen, sei es, dass sie chemisch
unbekannte und hochcomplicirte Bakterienproducte darstellen. Im
Allgemeinen wird man wohl annehmen müssen, dass die chemisch
definirten Substanzen vielfach polytroper Art sind. Ich selbst habe
mich bei dem Studium einiger Körper, die durch Farbenreactionen
leicht nachweisbar sind, und deren topische Vertheilung leicht ver-
folgt werden kann, mühelos überzeugen können, dass die aromati-
schen Basen im Allgemeinen zu einer Vielheit von Parenchymen
in Beziehung treten. Wenn trotzdem die klinische Schädigung an
nur einem Gewebe auftritt, z. B. dem Blut oder dem Nerven-
gewebe, so steht dies mit dem polytropen Charakter dieser Stoffe
in keinem Widerspruch, sondern beweist nur die an und für sich
ganz selbstverständliche Thatsache, dass unter einer Anzahl von

Gewebe einige bestimmte gegen die gleiche Schädlichkeit besonders empfindlich sind. Wie weit im einzelnen Fall noch Nebenumstände, wie die Sauerstoffsättigung oder die Reaction der Gewebe (Nephritis bei Chromvergiftung), Alkalitätsverhältnisse und Besonderheiten der Elimination, mitspielen, soll hier zunächst unerörtert bleiben. Auch bei den Bakteriengiften finden wir ganz dieselben Verhältnisse. So ist das Tetanusgift, wie aus den Versuchen von Dönitz, Roux u. A. hervorgeht, bei hochempfindlichen Thieren ein monotroper Stoff, während bei anderen Thieren, Kaninchen, Tauben u. a., die tetanusbindenden Gruppen ausser im Gehirn, auch in einer Reihe von anderen Organen von geringerer biologischer Dignität verbreitet sind. So erklärt es sich, dass z. B. für Meer-schweinchen, bei welchen die Giftbindung nur im Gehirn erfolgt, die tödtliche Dosis die nämliche ist, ob man das Gift subcutan oder intracerebral zuführt, während bei der Taube, zum Theil auch beim Kaninchen, zur subcutanen Vergiftung viel grössere Quantitäten erforderlich sind. Es wird eben unter diesen Umständen ein Theil des Giftes von den Körperparenchymen in Beschlag genommen und von den giftgefährdeten Organen abgelenkt.

Es ist wohl selbstverständlich, dass diese Gesetze der gegenseitigen Ablenkung bei allen polytropen Stoffen eine bedeutsame Rolle spielen müssen, und dass wir einen wirklichen Einblick in das Wesen der Arzneieinwirkungen erhalten werden, wenn wir diesen Factor eingehend berücksichtigen. Wenn z. B. ein Gift, wie so häufig, zu gleicher Zeit neurotrop oder lipotrop ist, so ist ohne Weiteres ersichtlich, dass, wenn pro Kilo Körpergewicht die gleiche Giftmenge gegeben worden ist, bei einem mageren Thier *ceteris paribus* auf das Gehirn nach dem „Loi de partage“ viel mehr Gift entfallen muss, als wenn das betreffende Versuchsthier sehr fett ist.

IV.

Wir gehen nun zu der Frage über, auf welchem Wege die differente Vertheilung zu Stande kommt. Gewöhnlich gelangen ja die Gifte durch die Blutbahn zu den Geweben, und wir werden daher an erster Stelle den Einfluss des Blutgefäßsystems auf die Vertheilung studiren müssen. Schon die einfachste Ueberlegung zeigt aber, dass die Circulation zwar die nothwendige Voraussetzung, aber nicht im mindesten die Ursache der differenten Vertheilung, wie wir sie oben geschildert haben, sein kann. Nach den Anschauungen, die ich und wohl die Mehrzahl der Forscher hegen, beruht die Localisation in den bestimmten Organen in jedem Einzelfall auf inneren in den Geweben liegenden Ursachen, nicht aber auf der Gefäßvertheilung. Wenn wir z. B. finden, dass beim Icterus die Gehirnsubstanz keine Spur von Bilirubinfärbung zeigt, während viele andere Gewebe, wie die Niere, Leber etc., vom Gallenfarbstoff imbibirt werden, so ist das meiner Ansicht nach nur auf den Chemismus der Gehirnsubstanz zu beziehen. Es fehlen eben im Gehirn alle Substanzen, die das Bilirubin anziehen, d. h. also, das Bilirubin ist nicht neurotrop. In neuerer Zeit ist besonders von Biedl einer anderen Anschauung das Wort geredet worden, die der Gefäßwand eine ausschlaggebende Rolle bei der Giftvertheilung zuschreiben will. Auf Grund meiner langjährigen experimentellen Erfahrung mit den verschiedensten Stoffen kann ich nicht annehmen, dass das Gefäßendothel als solches in den verschiedenen Organen verschiedene Functionen ausübe, und dass z. B. eine Lebercapillare für gewisse Stoffe permeabel wäre, die von anderen Capillaren nicht durchgelassen werden¹⁾.

1) Besonders erfreulich war es mir, dass Bruno (Deutsche med. Wochenschr. 1899, No. 23) auf Grund seiner unter Leitung von R. Gottlieb ausgeführten Untersuchungen gegenüber den Biedl'schen Anschauungen den gleichen skeptischen Standpunkt einnimmt.

Dagegen spielt das Gefässsystem nach einer anderen Richtung hin eine ausserordentlich grosse Rolle, die ich vielleicht an einem sehr frappanten Beispiel beleuchten darf. Füttert man Mäuse nach meiner Cakesmethode mit Derivaten des Paraphenyldiamins (Acetylparaphenyldiamin, Thiosulfosäure und Merkapthn des Paraphenyldiamins), so sieht man bei der Section der Thiere sehr eigenartige Veränderungen des Zwerchfells. Die Theile des Diaphragmas, welche das Centrum tendineum umgeben, sind von intensiv brauner Färbung, während die peripheren Theile gewöhnlich farblos sind. Die Grenzen des Farbflecks sind häufig wellig verlaufend und durch eine intensivere Färbung des Randes ausgezeichnet. Auch an anderen Muskelgebieten, und zwar an denen des Auges, des Kehlkopfs und der Zunge habe ich gelegentlich ähnliche Veränderungen constatirt. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, dass es sich hier nicht um einen Infaret handelte, sondern um anscheinend gleichmässige Braunfärbung der entsprechenden Muskelpartien. Die Querstreifung war dabei erhalten, und mässige Grade der Verfettung waren nicht selten wahrzunehmen. Gewöhnlich fand sich auch ein gewisser Grad von Hyperämie. Um ein Derivat des Hämoglobins konnte es sich nicht handeln, es war vielmehr weit wahrscheinlicher, dass ein hochmolekulares Oxydationsproduct des Paraphenyldiamins vorliegen müsse¹⁾.

Die nächste Frage musste nun dahin gehen, warum bei den

1) Diese Vermuthung ist durch eine spätere Arbeit von Dr. Rehns (Archiv. internat. de Pharmacodynamie, Bd. VIII, p. 203) in schärfster Weise bewiesen worden. Es zeigte sich, dass bei Thieren, welche acut durch Paraphenyldiamin vergiftet waren, die damit gesättigten Muskeln an der Luft die typische Braunfärbung annahmen. Ich erinnere hier noch daran, dass ja auch Paraphenyldiamin und Paramidophenol durch Oxydation zu echten braunen und schwarzen Färbungen von Haaren und Pelzwerk verwendet werden (Ursolfärbung).

Verfütterungen eben nur ein Theil — und nur ein kleiner Theil der Muskeln — vitale Braunfärbung aufweise.

Es zeigte sich bald, dass die befallenen Muskelgruppen auch in anderer Beziehung Analogien aufweisen. So sind es gerade diese Gebiete, welche bei Methylenblauinjectionen vor allen anderen eine mehr oder weniger vollständige Färbung der motorischen Nervenendigungen annehmen. Auch in der vergleichenden Pathologie finden wir das isolirte Hervortreten dieser Gruppe, indem die Trichinen gerade Zwerchfell, Augen- und Kehlkopfmuskeln vor allen anderen besiedeln.

Die Erklärung dieser Thatsachen ist eine ausserordentlich leichte. Entsprechend einem von Robert Mayer erkannten Grundgesetz ist die Blutversorgung der Muskelsysteme abhängig von ihrer biologischen Dignität. Muskelsysteme, die wie das Zwerchfell continuirlich arbeiten, und deren Versagen schon eine erhebliche Störung der Gesundheit darstellen würde, werden eben weit besser mit Blut versorgt als andere, weniger bedeutungsvolle Gebiete.

Natürlich wird in der Gruppe dieser „meistbegünstigten“ Muskeln eben entsprechend der grösseren Blutfülle auch die Zufuhr von Sauerstoff, Nährstoffen und allen sonstigen, in der Circulation vorhandenen Materialien eine maximale sein. So wird eine derartige Muskelzelle stärker mit Sauerstoff gesättigt sein und daher energischere Oxydationswirkungen ausüben können, wie sie in der Braunfärbung durch Paraphenyldiamin zu Tage treten. In ganz analoger Weise erklärt sich die Färbung der Muskelendplatten durch die erhöhte Zufuhr von Methylenblau einerseits, durch die Sauerstoffsättigung und alkalische Beschaffenheit der Nervenendigungen andererseits.

So sehen wir als wichtiges Princip der Vertheilung aus diesen Versuchen hervorleuchten, dass myotrope und neurotrope Stoffe

allein durch die Art der Blutversorgung eine isolirte Schädigung bestimmter Systeme hervorrufen können. Aber es wäre ganz verkehrt, wenn man annehmen wollte, dass alle Muskel- und Nervengifte stets und ausschliesslich das oben geschilderte System der meistbegünstigten Muskeln schädigen müssten. Man würde eben dabei ganz ausser Acht lassen, dass nicht nur die Zufuhr von Giften, sondern auch die Aufnahmefähigkeit der Gewebe maassgebend für die Giftwirkung ist.

Eine neutral oder sauer reagirende Nervenendigung wird andere Stoffe aufnehmen (z. B. Alizarin), als die alkalisch reagirende (Methylenblau); ein sauerstoffgesättigter Muskel wird gewisse Stoffe oxydiren und so entgiften, die in dem gleichen sauerstoffarmen Gebilde sich intact erhalten können.

Nach meiner Ansicht sind die verschiedenen Nervenendigungen — motorische, sensible, secretorische — aus demselben chemischen Material zusammengesetzt. Wenn wir aber die so vielfältigen und specialisirten Wirkungen der Alkaloide ins Auge fassen, wenn wir uns die so differenten Wirkungen von Digitalis, Curare, Pilocarpin, Atropin ins Gedächtniss zurückrufen, so wird derjenige, welcher die Giftwirkungen auf Speichervorgänge bezieht, nothgedrungen zu der Anschauung gelangen, dass die aus denselben chemischen Stoffen bestehenden Nervenendigungen sich in den verschiedenen Gebieten unter verschiedenen Conditionen befinden, die auf die Aufnahme differenter Körper einen ausschlaggebenden Einfluss ausüben können. An erster Stelle denke ich hierbei an die Variationen der Reaction und solche der Sauerstoffsättigung, auf die ich schon vorher hingewiesen habe. Auf Grund meiner farbenbiologischen Resultate nehme ich an, dass bestimmte Nervenendigungen, centrale und periphere, durch einen bestimmten Complex solcher determinirender Eigenschaften charakterisirt sind, und

dass dieses „chemische Milieu“ die Resultante der normalen physiologischen Functionen darstellt. Ich behalte mir vor, auf diese Anschauungen, die vielleicht auf die Fortentwicklung der Pharmakologie von heuristischem Werth sein könnten, später zurückzukommen und beschränke mich hier auf die Bemerkung, dass die isolirten Erkrankungen des Nerven- und Muskelapparats, soweit sie besondere, conjugirte Gruppen befallen (Bleilähmung, Arsenlähmung), von diesem Gesichtspunkt aus leicht erklärt werden können. Soviel verschiedene Erkrankungstypen wir nachweisen können, ebenso viele Typen differenter Ernährung werden wir eben anzunehmen haben.

Ich komme nun zu einer weiteren Frage, welche die Vertheilungstherapie betrifft, und welche dahin geht, ob man durch einfache chemische Mittel den Vertheilungstypus eines bestimmten Stoffes abändern kann. Diese Frage lässt sich leicht im bejahenden Sinne beantworten. Injicirt man z. B. einem Frosch Methylenblau, so färben sich, wie bekannt, die Nervenendigungen im lebenden Zustande. Fügt man aber der Methylenblaulösung soviel von einem leicht löslichen sauren Farbstoff, z. B. Orange G, hinzu, dass eine klare grüne Lösung entsteht, so ruft die Injection eines solchen Gemisches nicht mehr die Nervenfärbung hervor. Es liegen also hier ganz analoge Vorgänge vor, wie wir sie auch bei der Färbung von Trockenpräparaten beobachten können. Die basischen Farbstoffe färben an und für sich Kerne, während die Verbindungen von Farbbasen mit Farbsäuren, welche ich unter der Bezeichnung „triacide Farben“ in die histologische Technik eingeführt habe, dieser Eigenschaft mehr oder weniger ermangeln. Es handelt sich in beiden Fällen um eine Vertheilung des Methylenblaus zwischen der sauren Farbe und den Gewebsbestandtheilen. Sowohl Gewebe als Farbstoff haben eine Verwandtschaft zum Methylenblau. Ist

die Verwandtschaft des Gewebes eine grössere, so wird Blaufärbung eintreten, ist die der Farbsäure überwiegend, so wird die Färbung ausbleiben¹⁾.

Wir haben also in der Ablenkung des Methylenblau durch Orange ein Phänomen, welches in wesentlichen Punkten an die Wirkungsart der Antitoxine gegenüber den specifischen Toxinen erinnert.

Aber auch das entgegengesetzte Verhalten kommt vor, und zwar in der Form, dass die Localisation eines bestimmten Stoffes in einem bestimmten Gewebe überhaupt erst durch gleichzeitige Zuführung einer zweiten Verbindung, welche mit der ersten keinerlei Verbindungen einzugehen braucht, ermöglicht wird. Natürlich lassen sich diese complicirten Erscheinungen in sicherer Weise nur mit Hilfe vitaler Färbungen demonstrieren, da nur an diesen eine sichere Entscheidung über die mikroskopische Vertheilung möglich ist. Es entstammen daher auch die folgenden zwei Beispiele einer solchen Begünstigung dieser Untersuchungsmethode.

Das Bismarckbraun, der bekannte basische Azofarbstoff, zeigt eine gewisse Neurotropie, die insbesondere in der Färbung des Hirngraus zu Tage tritt. Dagegen reicht diese Verwandtschaft nicht aus, um beim Frosch eine Färbung der peripheren Nervenendigungen, insbesondere derer der Geschmacksknospen auszulösen. Injicirt man aber einem Frosch ein Gemisch von Methylenblau und Bismarckbraun, so sieht man nun die Färbung des Endapparates in einem Mischton erfolgen. Da das Blau durch Reduction weit

1) Natürlich tritt dieses Phänomen eben nur in dem Falle mit Deutlichkeit hervor, wenn Gewebsmaterial nur Verwandtschaft zur Base, nicht aber zur Farbsäure hat. Ist Letzteres der Fall, so wird eben das Gemisch der beiden Componenten, die neutrale Farbe, in Action treten, wie wir dies bei der Färbung der neutrophilen Körnchen in so eklatanter Weise beobachten.

leichter entfärbt wird, sieht man an dem mit einem Deckglas versehenen Präparat rasch die Blaufärbung schwinden und einer reinen Braunfärbung Platz machen.

Noch eclatanter ist folgende, auf Methylenblau bezügliche Erfahrung. Infundirt man einem Kaninchen diesen Farbstoff, so beobachtet man stets eine schön ausgesprochene Färbung des Pankreas, welche insbesondere durch eine Färbung der Granula und des Protoplasmas der Langerhans'schen Inseln bedingt wird. Eine Darstellung der Nervenendigungen habe ich aber unter diesen Verhältnissen nie beobachtet. Fügt man aber der Infusionslösung gewisse Farbstoffe der Triphenylmethanreihe hinzu, die an und für sich nicht die Nervenendigungen darstellen, so sieht man häufig eine geradezu herrliche Färbung des Nervenapparats auftreten. Ich glaube, dass man in diesen und anderen Fällen solcher Begünstigung nur daran denken kann, dass durch die begünstigenden Stoffe die Function der betreffenden Apparate eine Modification erfährt, welche eine Aenderung des oben definirten „chemischen Milieus“ und dadurch eine Aenderung der Speicherkraft nach sich zieht. Es ist möglich, dass ähnliche Momente auch bei manchen Formen abnormer Arzneiwirkungen, insbesondere der ererbten oder erworbenen Ueberempfindlichkeit, eine gewisse Rolle spielen.

V.

Die nächste wichtige Frage ist nun die, in welcher Weise wir uns die Selection der Gewebe vorzustellen haben. Dass hier chemische Beziehungen im weitesten Sinne des Wortes vorliegen, ist wohl a priori sehr wahrscheinlich. Aber welcher Art diese sind, muss der Gegenstand eingehender Erörterung sein. Es handelt sich hierbei, wie ich besonders hervorheben möchte, zunächst um Substanzen, die, wie die verschiedenen natürlichen und künstlichen

Arzneistoffe dem Körper fremdartig sind, nicht aber um die assimilationsfähigen Nährstoffe des Körpers, die später gesondert behandelt werden sollen.

Der einfachste Fall ist der, dass in den Organismus indifferente Substanzen eingeführt werden, die weder sauren noch basischen Charakter haben, und denen wir entsprechend ihrer Constitution keine erheblichen chemischen Affinitäten zuschreiben können, die aber nichtsdestoweniger starke, oft hochtoxische Wirkungen ausüben. In diese Reihe gehören insbesondere die verschiedenen Kohlenwasserstoffe, z. B. Toluol, Benzol, dann wohl eine Anzahl von Ketonen, wie das Acetophenon, ferner viele Sulfone, die durch ihre chemische Indifferenz ausgezeichnet sind, ferner Aetherarten, Alkohole und eine grosse Reihe sonstiger Narcotia. Es ist wohl die allgemeine Anschauung, dass in diesen Fällen von Seiten des Organismus keine direct chemischen Affinitäten ins Spiel kommen, sondern dass in allen diesen Fällen das ungeänderte, chemisch nicht gebundene Molekül in den Gewebsbestandtheilen vorhanden ist, es sich also um eine Erscheinung handelt, die man als Contactwirkung bezeichnet. Dennoch lässt sich mit Leichtigkeit erweisen, dass auch allen diesen Verbindungen eine typische Localisation in den Geweben zukommt, deren Ursachen wir bald zu erörtern haben werden.

Zunächst möchte ich noch mit einem Worte auf die historische Seite dieser Frage eingehen. Dass chemische Körper lediglich durch Contact wirken können, ist schon vor langen Jahren ausgesprochen worden, so von Buchheim (1859), Schmiedeberg (1883), Harnack (1883) und von Geppert. Geppert's Untersuchungen, die in der Zeitschrift für klin. Med. Bd. XV erschienen sind, bezogen sich auf das Wesen der Blausäurevergiftung. Er

zeigte, dass auch in diesem besonders interessanten Falle die Blausäure als solche wirkt, und erklärte in sehr interessanter Weise den Erfolg der toxischen Wirkung:

„Wir wissen, dass chemische Vorgänge aufgehalten werden einfach durch die Gegenwart minimaler Mengen von Blausäure. . . So giebt Jodsäure unter sonst geeigneten Bedingungen ihren Sauerstoff nicht mehr an Ameisensäure ab, bei Gegenwart minimaler Mengen von Blausäure. . . Es liegt sehr nahe, zu denken, dass im vergifteten Körper hoch oxydirte Substanzen (die Analoga der Jodsäure) ihren Sauerstoff nicht mehr wie sonst an oxydable Verbindungen abzugeben im Stande sind, sobald Blausäure zugegen ist etc. (diese hochoxydirten Substanzen“ muss man sich als Sauerstoffüberträger denken). Die Blausäurevergiftung stellt sich demnach dar als eine innere Erstickung der Organe.“

Mit der Constatirung der Contactwirkung war also der erste Schritt gethan, um in das Dunkel der Arzneiwirkungen einzudringen. Aber eine Erklärung, warum denn die genannten Substanzen eine elective Wirkung ausübten, war damit nicht gegeben. Es fehlte eben das nach den modernen Anschauungen unbedingt nothwendige Band zwischen Wirkung und Vertheilung in den Geweben. Ich kann den Anspruch erheben, als erster den richtigen Weg erkannt zu haben, indem ich im Jahre 1887 in meinem Aufsätze über die therapeutische Bedeutung der substituierenden Schwefelsäuregruppe (Therap. Monatshefte, März 1887) den Nachweis erbrachte, dass neurotrophe Farbstoffe durch den Eintritt der Sulfosäuregruppe dieser Eigenschaft beraubt werden. Ich verglich schon damals die Localisation der Farbstoffe und auch der Alkaloide im Gehirn mit dem Princip des von Stas-Otto begründeten Ausschüttelungsverfahrens, indem ich sagte:

„Das Princip der von Stas-Otto begründeten Ausschüttelung der Gifte beruht darauf, dass im Allgemeinen basische Körper, z. B. Alkaloide etc., in sauren Lösungen fest gebunden und daher schwer extrahirbar sind, während sie aus alkalischen Lösungen leicht ausgeschüttelt werden können. Saure Körper zeigen natürlich gerade das umgekehrte Verhalten, indem sie durch alkalische Medien zurückgehalten, von sauren leicht abgegeben werden. Uebertragen wir diese Erfahrungen auf die uns hier interessirenden Fragen, so können wir leicht verstehen, warum insbesondere basische Farbstoffe, welche im Blut durch keine chemischen Affinitäten zurückgehalten werden, vom Gehirn mit Vorliebe aufgenommen werden, während die Farbsäuren und die Sulfosäuren, die durch die Alkalien des Blutes in Form von Salzen gebunden und gewissermaassen in ihm verankert werden, gerade das entgegengesetzte Verhalten zeigen.“

Ich zeigte weiterhin auch, dass, ähnlich wie das Gehirn, sich auch das Fettgewebe verhält, indem ein grosser Theil der Stoffe, die vom Gehirn aufgenommen werden, auch vom Fettgewebe gespeichert werden. In weiteren Fluss kam diese Frage im Jahre 1891, als Hofmeister, Pohl und weiterhin Spiro auf die Bedeutung der lockeren, leicht wieder lösbaren Bindung aufmerksam machten. So zeigte Pohl 1891, dass die von Schmiedeberg schon im Jahre 1867 festgestellte Aufnahmefähigkeit der rothen Blutkörperchen für Chloroform auf einen Gehalt derselben an Cholestearin und Lecithin, die Chloroform ausschütteln, zurückzuführen wären, und bezog auch die Bindung des Chloroforms im Gehirn, ähnlich wie ich dies für die Farbstoffe der Alkaloide gethan habe, auf entsprechende fettähnliche Stoffe des Gehirns. So war denn eine Basis gewonnen, um der Hirnwirkung der oben erwähnten Stoffe, die ja zum grössten Theil eben ihrer physikalisch-

chemischen Natur nach in Fetten und fettähnlichen Stoffen leicht löslich sind, näher zu treten¹⁾.

Weit schwieriger lagen aber die Verhältnisse bei der so grossen Zahl von Körpern, die, wie viele Arzneistoffe — ich erwähne hier nur die Antipyretica —, die verschiedenartigsten basischen Stoffe, darunter die Alkaloide, die Phenole, die Aldehyde und noch viele andere, im Gegensatz zu den indifferenten Körpern nicht unfähig erscheinen, sich chemisch auf dem Wege der Synthese mit dem Gewebe zu verbinden. Von Löw wird in zahlreichen Arbeiten angenommen, dass die Mehrzahl der hier in Frage kommenden Körper mit Bestandtheilen der Zelle resp. des lebenden Protoplasma sich synthetisch vereinigen kann. Im Protoplasma müssen wir ja mancherlei, mit mächtigen Affinitäten begabte Atomgruppen eo ipso annehmen, und so war es eine gewiss plausible Idee, wenn Löw solchen actionskräftigen Complexen eine ausschlaggebende Rolle bei den Vergiftungsphänomenen zuschrieb. Aus seinen Versuchen und literarischen Studien folgerte er, dass in der Zelle es insbesondere Aldehydgruppen oder labile Amidogruppen sind, welche eine solche Fängerrolle übernehmen. Nach Löw sind alle Stoffe, welche

1) Auf die grossen weiteren Fortschritte, die seit der Zeit meines Vortrages insbesondere durch die Arbeiten von Hans Meyer und Overton gemacht worden sind, sei hier nur hingewiesen. In drei Arbeiten Meyer's über die Theorie der Alkoholnarkose (Archiv für experim. Pathologie, 1899—1901), ist für eine grosse Zahl von chemischen Stoffen in exactester Weise der Nachweis erbracht worden, dass die Wirkungsweise der indifferenten Narcotica unabhängig ist von ihren sonstigen chemischen Eigenschaften und ausschliesslich bedingt ist durch den Theilungscoefficienten, der ihre physikalische Vertheilung zwischen Wasser und gewissen fettähnlichen Substanzen (Gehirn und Nervenfett) bestimmt. Zu dem gleichen Resultate von den causalen Beziehungen zwischen Fettlöslichkeit und narkotischer Wirkung gelangte auch H. Overton. Seine Untersuchungen, die in einem besonderen Werke (Studien über die Narkose, Jena 1901) zusammengefasst sind, bezogen sich hauptsächlich auf Pflanzenzellen und kleine, in der Flüssigkeit befindliche Thiere.

sich mit diesen beiden Resten vereinigen können, Gifte des Protoplasmas, und zwar um so stärker, je höher die Verwandtschaft ist.

Mit dieser Anschauung von der substituierenden Wirkung der Gifte steht nun eine grosse Reihe leicht erweislicher Thatsachen im Widerspruch. Mischt man Benzaldehyd mit Anilin (oder Phenylhydrazin etc.), so condensiren sich beide Substanzen unter Wasseraustritt zu einer neuen Verbindung, dem Benzylidenanilin. Diese Verbindung ist ein einheitlicher Körper, welcher an indifferente Lösungsmittel weder Anilin noch Benzaldehyd abgibt. Es bedarf erst chemischer Spaltungen, um die beiden Ausgangskörper zu regeneriren.

Es wird also die Entscheidung, ob ein bestimmter Stoff synthetisch an die Zelle gelagert ist, im Allgemeinen nach diesem Princip leicht zu treffen sein, indem man die betreffenden Substrate mit indifferenten Lösungsmitteln von starker Extractionskraft (Alkohol, Aether etc.) behandelt. Injicirt man nun Thieren die verschiedensten Gifte, Alkaloide, Phenole, Anilin, Dimethylparaphenylendiamin, Antipyrin, Thallin etc. und wartet die sich gewöhnlich momentan vollziehende Vertheilung ab, so kann man durch geeignete Extractionsmittel den verschiedenen Geweben leicht das ungeänderte Gift entziehen oder dasselbe, falls es, wie Thallin, Dimethylparaphenylendiamin leicht nachweisbar ist, topisch durch Farbenreactionen in den Geweben auffinden. Am elegantesten sind diese Versuche natürlich mit Farbstoffen auszuführen, da man hier die extractive Entfärbung der Methylenblauhirnrinde oder der Fuchsinere geradezu spielend verfolgen kann.

Auch noch in anderer Beziehung sprechen die Versuche mit Farbstoffen gegen einen substitutiven Vorgang. In den basischen Farbstoffen tritt häufig, wenn eine oder mehrere Amidogruppen durch Aldehydreste ersetzt werden, eine Farbenänderung ein. So

entstehen aus dem rothen Fuchsin durch Aldehyde violette Farbstoffe. Man hätte nun im Sinne der Löw'schen Theorie erwarten müssen, dass bei Verwendung geeigneter Farbstoffe in irgend einem Falle und irgend einem Organe solche, durch Substitution bedingte Farbenänderungen auftreten. — Ich habe das aber trotz besonders darauf gerichteter Versuche nie beobachtet, weder bei Farbstoffen, die, wie die oben erwähnten, sich mit Aldehyd verbinden, noch auch bei gewissen Farbbasen (z. B. der von Kehrman durch Entamidiren von Safranin hergestellten Azoniumbasis), welche Amidoreste der verschiedensten Art unter Vertiefung und Veränderung des Farbencharakters aufnehmen.

Ich könnte noch viele Gründe anführen, welche gegen die Löw'sche Theorie sprechen — ich erwähne hier nur die Flüchtigkeit der Wirkung, welche gerade bei den Alkaloiden so häufig zu constatiren ist, weiterhin die schnelle Elimination, welche bei vielen Arzneistoffen gegen eine feste synthetische Verbindung spricht —, ich will nur die vielleicht practisch bedeutsame Thatsache anführen, dass man bei der Construction neuer Arzneimittel gerade bemüht war, Gruppen, welche Synthesen bedingen könnten, durch eine zweckmässige Substituierung zu eliminiren, wie dies z. B. beim Phenacetin der Fall ist, indem durch den Eintritt des Methylrestes und der Acetylgruppe die stark wirkenden OH- und NH₂-Gruppen des Paramidophenols occupirt sind.

So glaubte ich denn mit Bestimmtheit schliessen zu dürfen, dass die Löw'sche Theorie der substituierenden Wirkung der Arzneistoffe keine zutreffende ist.

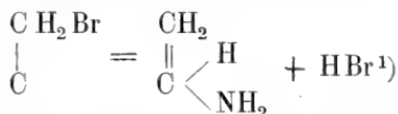
Damit ist natürlich nicht im Mindesten gesagt, dass reactionsfähige Gruppen, wie sie von Löw im lebenden Protoplasma vorausgesetzt werden, in demselben überhaupt nicht vorkommen können. Man muss sich eben daran erinnern, dass die Condensationsvorgänge

nicht eo ipso durch das Vorhandensein zweier condensationsfähiger Körper ausgelöst werden, sondern dass man sehr gewöhnlich das Vereinigungsvermögen durch passende Mittel, Temperaturerhöhung und Zufügung von wasserentziehenden Substanzen, erhöhen muss. Auch in der Praxis des synthetischen Chemikers, der die Stoffe direct oder in concentrirten Lösungen auf einander wirken lässt, sind direct verlaufende Condensationen nicht gerade sehr häufig. Noch mehr verengt sich aber das Gebiet, wenn die Synthese unter Bedingungen erfolgen soll, die denen des lebenden Organismus entsprechen, also in verdünnten Lösungen, bei niederer Temperatur und der Abwesenheit geeigneter Hülffsubstanzen. So vereinigt sich Dimethylamidobenzaldehyd mit Indol schon in verdünnten Lösungen bei gewöhnlicher Temperatur ausserordentlich leicht zu einem rothen Farbstoff, aber nur unter der Bedingung, dass die Lösung geringe Mengen freier Mineralsäure enthält, Fehlt diese oder ist die Lösung gar schwach alkalisch, so bleibt jede Vereinigung aus.

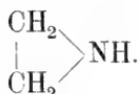
VI.

Andererseits führen diese Betrachtungen ohne Weiteres zu der Anschauung, dass es in gewissen Fällen doch möglich erscheint, durch Zuführung chemischer Körper substitutive Wirkungen innerhalb des Organismus auszulösen. Wenn wir eine solche Synthese erzwingen wollen, wird die Voraussetzung die Wahl geeigneter Substanzen sein, und zwar solcher, die durch ihre chemische Constitution befähigt sind, chemische Wirkungen von grösster Intensität auszuüben. Nach meinen ausgedehnten experimentellen Erfahrungen, die viele Hunderte von verschiedenen Verbindungen umfassen, bin ich nur auf einen einzigen Körper gestossen, dem ich geneigt bin, eine solche substitutive Wirkung auf das Protoplasma zuzuschreiben. Es ist das von Gabriel entdeckte und in mustergültiger Weise unter-

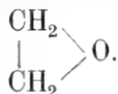
suchte Vinylamin, welches entsteht, wenn man dem Bromäthylamin durch Kali Brom entzieht nach dem Schema:



Indessen ist von Marekwald im Jahre 1900/01 der sichere Nachweis erbracht worden, dass dieser Stoff, entgegen der ursprünglichen Annahme, keine Doppelbindung (Aethylenbindung) enthalten kann, da er bei gewöhnlicher Temperatur weder Permanganat reducirt, noch Brom aufnimmt. Er kann mithin nur die Constitution eines Dimethylenamins besitzen:



Dementsprechend besteht auch eine völlige Analogie zwischen dem Aethylenimin und dem Aethylenoxyd:



Wir müssen dem in dem Dimethylenimin enthaltenen Dreiring entsprechend der Bayer'schen Spannungstheorie eine ausserordentliche Spannung zuschreiben, die auch darin zu Tage tritt, dass dieser Stoff eine ausgesprochene Neigung zeigt, durch Addition von Säureresten und unter Sprengung des Ringes in die Kette eines substituirtten Aethylamins überzugehen. So wird Chlorwasserstoff unter Bildung von Chloräthylamin, schweflige Säure unter Bildung von Taurin addirt, wie dies von Gabriel schon von Anfang an festgestellt war. Für die grosse Avidität, mit der diese Additionen vor sich gehen, spricht der Umstand, dass selbst in verdünnten wässerigen Lösungen des frisch bereiteten Chlorhydrats binnen

1) Ich habe mir gestattet, diesen Abschnitt entsprechend dem positiven Fortschritt unserer Kenntnisse, den wir Marckwald zu verdanken haben, in modificirter Form wiederzugeben.

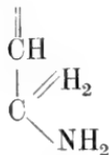
wenigen Minuten alkalische Reaction auftritt, die auf die Bildung von freiem und daher alkalisch reagirendem Chloräthylamin zu beziehen ist. In ganz analoger Weise reagirt das Aethylenoxyd. Es tritt diese Fähigkeit in sehr überraschender Weise dadurch zu Tage, dass dieser neutrale Körper nach Art freien Alkalis aus Chlormagnesium Magnesia, aus Eisenchlorid Eisenoxyd ausfällt, indem er durch Addition des Salzsäurerestes in Chloräthylalkohol übergeht.

Es sind nun diese beiden Substanzen, Aethylenimin und Aethylenoxyd, hochtoxische Verbindungen, wie von mir und Levaditi festgestellt worden ist. Besonders interessant sind die durch Dimethylenimin bedingten pathologisch-anatomischen Veränderungen. Dasselbe ruft bei den verschiedensten Thieren (Maus, Kaninchen, Hund, Ziege, Meerschweinchen, Ratte) in Dosen, die den Tod nach $1\frac{1}{2}$ —2 Tagen oder nach längerer Zeit hervorrufen, eine totale Nekrose der Nierenpapille hervor. Beim Kaninchen wurden von Levaditi (Archives internat. de pharmacodynamie, Bd. VIII, 1901) ausserdem noch schwere Veränderungen, die sich vom Nierenbecken bis zur Urethra herab erstreckten und die in Nekrose des Deckepithels, Blutungen und Oedemen bestanden, constatirt. Jeder, der diese in der ganzen Pathologie einzig dastehenden Veränderungen kennen lernt, wird eo ipso zu der Vermuthung gedrängt werden, dass die Localisation auf einen directen Angriff des Vinylamins auf die betreffenden Epithelien zurückzuführen ist, indem entsprechend dem chemischen Charakter eine Aethylamidogruppe in die Constitution des Protoplasmas eintritt. Es spricht für die Vermuthung, dass zu diesem Phänomen nur der reactionsfähige Dreiring, nicht aber die Aethylenbindung ($\text{CH}_2 = \text{CH}_2$) befähigt ist, insbesondere auch der Umstand, dass das Neurin (Trimethylvinylammoniumhydroxyd), welches durch eine erschöpfende Methylierung des

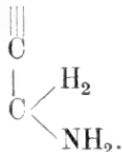
Dimethylenimins gewonnen werden kann, in ganz anderer Weise wirkt. Dass es sich in diesem Falle um eine typische Aethylenbindung handelt, ist durch das Verhalten gegenüber Brom und Kal. hypermanganic. sicher nachgewiesen. Dass das Neurin eine ausserordentlich toxische Substanz ist, ist ja längst bekannt. Ausser der klinisch-toxicologischen Erscheinungsform ist das Neurin im Gegensatz zum Dimethylenimin charakterisirt durch eine ausserordentliche flüchtige Wirkung. Die Vergiftungserscheinungen treten rapide auf und verschwinden ebenso schnell, ohne dauernde Schädigungen, insbesondere Papillenerstörungen zu hinterlassen. Im Gegensatz hierzu ist das Vinylamin durch eine langsam auftretende Wirkung, die bei kleinen Dosen eine Incubationszeit von mehreren Stunden aufweisen kann, und durch die dauernde Schädigung des Organismus charakterisirt. Von anderen ungesättigten basischen Stoffen, die ich zum Vergleich mit dem Vinylamin untersucht habe, erwähne ich das Camphylamin, dem nach Duden die Con-

stitution C_8H_{14} $\begin{matrix} & C-NH_2 \\ & || \\ & CH \end{matrix}$ zukommt, ausserdem das Allylamin mit

doppelter Bindung (Aethylenrest): CH und das Propargylamin,



welches den Acetylenrest enthält: C—H



Alle diese Stoffe zeigten bei einem flüchtigen Charakter der Allgemeinerscheinungen Freibleiben von dauernden organischen

Schädigungen. Ich glaube daher, dass die chemische Avidität der doppelten und dreifachen Bindung nicht ausreicht, um substitutive Wirkungen auf das Protoplasma auszuüben. Bestärkt werde ich in dieser Ansicht durch den Umstand, dass die Blausäure, welche dank ihrer dreifachen Bindung: CH zu den reactionsfähigsten Sub-



stanzen der Chemie gehört, im Thierkörper trotzdem nicht verankert wird, wie aus den oben erwähnten Feststellungen Geppert's hervorgeht.

Wenn wir nun bedenken, dass Körper, die doppelte oder dreifache Bindungen enthalten, gewöhnlich viel stärker giftig sind, als die entsprechenden gesättigten Substanzen¹⁾, so werden wir diese höhere Giftigkeit nach den obigen Ausführungen nicht auf eine Verankerungsfähigkeit, sondern darauf zurückzuführen haben, dass die ungesättigten Gruppen auxotoxe Eigenschaften haben, d. h. dass sie befähigt sind, die Giftigkeit zu steigern, wenn sie in Complexe eintreten, die an und für sich schon gewisse toxische Fähigkeiten besitzen.

Besonders hervorheben möchte ich, dass alle bisherigen Betrachtungen nur auf körperfremde organische Substanzen zu beziehen sind. Dagegen müssen wir annehmen, dass alle Stoffe, welche in den Bau des Protoplasmas eintreten, chemisch vom Protoplasma fixirt werden. Von jeher hat man unterschieden zwischen assimilationsfähigen Substanzen, die der Ernährung dienen und mit dem Protoplasma eine dauernde Verbindung eingehen, und körperfremden

1) Neurin ist 20mal so giftig als Cholin (Trimethyläthylammoniumhydroxyd); Allylalkohol 50mal giftiger als Propylalkohol; cf. auch Löw, Natürliches System der Giftwirkungen. 1893. S. 95.

Stoffen. Niemand glaubt, dass das Chinin und ähnliche Substanzen assimilirt werden, d. h. in die Zusammensetzung des Protoplasma eintreten. Dagegen werden die Nährstoffe in der Zelle gebunden, und diese Bindung muss als chemische angesehen werden. Man kann die Zuckerreste nicht mit Wasser den Zellen entziehen, sondern muss sie erst durch Säuren abspalten, um sie in Freiheit zu setzen. Nun setzt aber eine solche chemische Verankerung, wie jede Synthese, das Vorhandensein zweier bindender Gruppen von maximaler chemischer Verwandtschaft voraus, die auf einander eingestellt sind. Die in den Zellen gelegenen, Nährstoffe bindenden Gruppen bezeichne ich als „Seitenketten“ oder „Receptoren“, während ich diejenigen des Nährstoffmoleküls „haptophore“ Gruppen genannt habe. Ich nehme also an, dass das lebende Protoplasma mit einer grossen Reihe solcher „Seitenketten“ ausgestattet ist, die durch ihre chemische Constitution befähigt sind, die verschiedenen Nährstoffe zu verankern und damit die Voraussetzung des cellularen Stoffwechsels darstellen. Diese Anschauung über den Bau des Protoplasma stellt die Basis dar, auf der es mir gelungen ist, auch die Wirkung der Toxine und den bis dahin so räthselhaften Vorgang der Antikörperbildung dem Verständniss erheblich näher zu rücken. Ebenso wie den Nährstoffen vindicire ich auch den Toxinen bestimmte haptophore Gruppen, die durch das Eingreifen in die entsprechenden Receptoren der Zellen die Giftwirkung bedingen und dadurch, dass sie diese Receptoren ausser Function setzen, deren Neubildung und schliessliche Abstossung in die Blutbahn veranlassen. Die in der Blutbahn befindlichen Receptoren sind die Antitoxine. Diese meine Theorie, die als „Seitenkettentheorie“ bekannt ist, hat sich in den Händen der meisten Forscher aufs Beste bewährt, da sie die so mannigfachen Immunitäts-

reactionen in einheitlicher Weise auf einfachste Vorgänge cellularen Lebens zurückführt¹⁾.

Ich nehme also haptophore Gruppen ausschliesslich bei solchen Verbindungen an, die, wie die Nährstoffe, in den Verband des Protoplasmas eintreten oder, wie die grosse Reihe von giftigen und ungiftigen Stoffwechselproducten lebender Zellen, eine nährstoffähnliche Bindung erfahren.

Der tiefergreifende Unterschied zwischen den beiden Körperklassen tritt in eclatantester Weise dadurch zu Tage, dass eben nur die mit haptophoren Gruppen versehenen Substanzen befähigt sind, immunisatorisch die Auslösung von Antikörpern zu veranlassen. Dagegen ist es bisher trotz der grössten Mühe weder mir noch Anderen gelungen, mit Alkaloiden, Glykosiden oder Arzneistoffen von bekannter chemischer Constitution eine irgendwie nennenswerthe Antikörperproduction hervorzurufen.

VII.

Bei der besprochenen grossen Reihe von chemisch definirten Giften, Arzneimitteln und Farbstoffen kommt bis auf ganz spärliche Ausnahmen ein auf synthetischen Vorgängen beruhender Eintritt in das Protoplasmamolekül nicht in Frage. Da aber trotzdem fast die Mehrzahl aller körperfremden Substanzen eine typische Selection in den Geweben zeigt, so tritt jetzt die Aufgabe an uns heran, die Ursachen dieser electiven Wirkungen klarzulegen. Wir gehen auch bei diesen Betrachtungen am besten von den Erschei-

1) Ich begnüge mich hier mit diesen Andeutungen und verweise im Uebrigen auf meine späteren ausführlichen Darstellungen: 1. On Immunity etc., Croonian Lecture, Proceedings of the Royal Soc. Vol. 66. 1900. 2. Schlussbetrachtungen zur Anämie; Nothnagel's Handbuch. Bd. VIII. 1901. cf. S. 555 ff. 3. Die Schutzstoffe des Blutes. s. S. 515 ff.

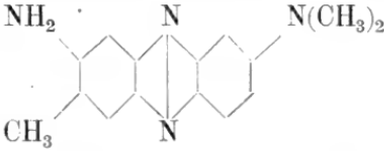
nungen aus, die sich beim Färbungsvorgang abspielen. Wenn eine Baumwollenfaser aus einer millionenfach verdünnten Lösung von Picrinsäure den Farbstoff mit intensiver Färbung in sich aufstapelt, wenn bei vitaler Zuführung die Nervenendigungen das Methylenblau aufspeichern, oder wenn bei Alkaloidvergiftungen gewisse Nervencentren specifisch und isolirt reagieren, so sind das offenbar Vorgänge, die ihrem Wesen nach analog sind. Es dürfte daher nothwendig sein, mit kurzen Worten auf die Anschauungen, welche über das Wesen des Färbeprocesses herrschen, einzugehen. Die rein mechanische Auffassung, die alles auf die physikalischen Vorgänge der Flächenanziehung, Adsorption, zurückführte, dürfte wohl für die substantiven Färbungen im Allgemeinen verlassen sein. Es bleiben daher nur zwei Erklärungsmöglichkeiten übrig, von denen jede für bestimmte Fälle die zutreffende sein kann. Die erste Erklärung, als deren wissenschaftlicher Hauptvertreter insbesondere Knecht bezeichnet werden muss, geht von der Annahme aus, dass bestimmte Bestandtheile der Fasersubstanzen mit dem Farbstoff unlösliche salzartige Verbindungen eingehen, die man gewöhnlich als Lackverbindungen bezeichnet. Gestützt wird diese Anschauung durch die Thatsache, dass man durch Behandeln mit Alkalien aus Wolle eine Säure, die Lanuginsäure, aus der Kernsubstanz Nukleinsäure darstellen kann, welche die Eigenschaft besitzen, die Salze von basischen Farbstoffen auch in sehr verdünnten Lösungen auszufällen. Analoge Verhältnisse kommen bei vitalen Färbungen in ausgedehntem Maasse vor. Ich erinnere hier nur daran, dass man nach den Untersuchungen von Pfeffer bei der vitalen Färbung von Pflanzenzellen sich häufig davon überzeugen kann, dass die Färbung durch auffallende Körnchen des schwer löslichen gerbsauren Methylenblaus bedingt ist. Es ist selbstverständlich, dass auch bei höheren Thieren Secretsubstanzen, die in der

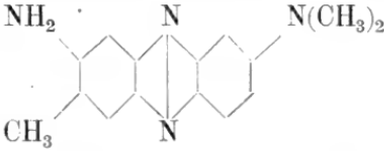
Zelle vorhanden sind und lackbildende Fällungsmittel darstellen, bei der Localisation eine Rolle spielen können.

Die zweite Theorie, die den Färbungsvorgang mit der starren Lösung in Zusammenhang bringt, verdanken wir den genialen Untersuchungen O. N. Witt's. Witt geht von der Thatsache aus, dass Seide, welche mit Rhodamin gefärbt ist, eine prächtige Fluorescenz aufweist. Das Rhodamin zeigt aber nur in Lösung Fluorescenz, während es im trockenen Zustande auch bei feinsten Vertheilung nur von rein rother Farbe erscheint. Auf Grund der Fluorescenz nimmt nun Witt an, dass der Farbstoff mit den Fasern der Seide ein homogenes Gemisch bildet, d. h. in gelöster Form vorhanden ist. Da die Faser nun eine feste Substanz darstellt, so handelt es sich um den Zustand, den man seit van t'Hoff als „feste Lösung“ bezeichnet. Die verschiedenen Nuancen, die derselbe Farbstoff bei verschiedenen Faserarten oft hervorruft, finden ihr Analogon darin, dass sich dieselbe Substanz in verschiedenen Lösungsmitteln mit ganz verschiedener Nuance lösen kann, wie dies vom Jod bekannt ist. Witt glaubt also, dass der Färbungsvorgang ganz so verläuft, wie wir dies bei der Vertheilung eines Stoffes in zwei verschiedenen Lösungsmitteln sehen. Lösen wir Anilin in Wasser, so schüttelt Aether das Anilin vollkommen aus, weil die Lösungsfähigkeit des Aethers eben eine grössere ist, als die des Wassers. Im Färbungsprocess tritt eine solche grosse Lösungsdifferenz darin zu Tage, dass die eingeführten Stoffe das Farbbad vollkommen erschöpfen. Ist die Lösungsdifferenz dagegen eine geringere, wie z. B. bei dem System Wasser, Aether und Resorcin, so tritt eine Vertheilung des Resorcins zwischen beiden Flüssigkeiten ein, nach einem für jeden einzelnen Fall mathematisch bestimmbaren Vertheilungsgesetz. In der Färberei entsprechen diesem Typus die sogenannten schlecht ziehenden Farbstoffe, bei denen

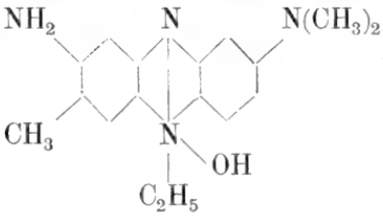
eine Erschöpfung der Farblösung unter gewöhnlichen Umständen nicht erfolgt und erst durch geeignete lösungsbeschränkende Zusätze (Salzfarben etc.) forcirt werden kann.

In den Eingangsbetrachtungen habe ich schon kurz erwähnt, dass alle neurotrophen und lipotropen Stoffe durch Einführung des Sulfosäurerestes die Fähigkeit, Gehirnsubstanz und Fett zu färben, einbüßen. Prüft man diese Substanzen im Reagensglase, so constatirt man, dass durch die Substitution der sauren Gruppe auch die Fähigkeit der Aether- resp. Fettlöslichkeit aufgehoben wird. Während z. B. Flavanilin aus alkalischer Lösung mit Leichtigkeit in Aether übergeht, wird von der Flavanilinsulfosäure keine Spur aufgenommen.

Noch einen anderen interessanten Fall möchte ich hier anführen. Derselbe betrifft die von mir gefundene Färbung durch Neutralroth, dem die Formel zukommt: NH_2  $\text{N}(\text{CH}_3)_2$



Dieser Stoff, sowie eine Reihe von Derivaten, z. B. das violette Dimethylneutralroth, in dem die Wasserstoffreste der zweiten Amidogruppe durch zwei Methylgruppen ersetzt sind, dann das gelbrothe Diamidophenazin haben alle die Eigenthümlichkeit, die Granula der Zellen in intensivster Weise zu tingiren. Dagegen ist die Verbindung:



in welcher in einen der mittelständigen Aminreste ein Aethylrest eingetreten ist, der der betreffenden Gruppe den Charakter einer

Ammoniumbasis verleiht, absolut nicht mehr im Stande, die Färbung auszuführen. Während alle Granula färbenden Phenazinderivate aus schwach alkalischer Lösung quantitativ ausgeschüttelt werden, geht von der zur Safraninreihe gehörigen Ammoniumbasis auch nicht eine Spur in Aether über.

Es besteht aber zwischen Löslichkeit im Reagensglas und Aufnahmefähigkeit im Organismus ein ganz enger Zusammenhang, den ich schon vor 15 Jahren erkannt habe. Wir müssen eben gewissen fettähnlichen Substanzen des Nervensystems ebenso wie dem Fett der Fettzellen die Fähigkeit eines grossen Lösungsvermögens vindiciren, welche bewirkt, dass in dem betreffenden System diese Stoffe gespeichert werden, wie die Alkaloide im Aether bei dem Stas-Otto'schen Verfahren¹⁾.

Wenn wir die ausserordentliche Mannigfaltigkeit der körperfremden Substanzen einerseits, den verschiedenen Chemismus der in die Zusammensetzung des Organismus eintretenden Gebilde andererseits ins Auge fassen, so wird man nicht erwarten dürfen, dass ein einziges Princip in starrer Form für die Selection maassgebend sein müsse. Dass bei einer grossen Reihe von Substanzen, die vital sich in Fett oder fettähnlichen Stoffen localisiren, ein Ausschüttelungsvorgang in reiner Form stattfindet, wird wohl ebenso wenig, wie die Bildung von schwer löslichen Salzen von der Hand zu weisen sein.

1) Overton hat dieses Verhältniss besonders eingehend studirt. Er bezeichnet die als Extractionsmittel dienenden Stoffe des Gehirns als Gehirnlipoide. Als solche fungiren insbesondere Cholestearin und Lecithin. Overton unterscheidet bei den Alkaloiden schwach basische und stärker basische Substanzen. Erstere werden ausgeschüttelt, wie die indifferenten Narcotica, während die stärker basischen, mit Bestandtheilen der Zelle salzartige, leicht dissociationsfähige Bindungen eingehen. Es würde mithin nach Overton's Anschauungen in dem einen Falle der Knecht'sche, in dem anderen der Witt'sche Erklärungsmodus zur Geltung gelangen.

Weiterhin können beide Vorgänge gemeinschaftlich in Action treten, wie dies auch Knecht beim Färbungsprocess annimmt, in der Weise, dass die lackbildende Componente schon als solche in dem Gewebe in einer solch innigen molekularen Mischung enthalten ist, wie sie die starre Lösung charakterisirt. Es wird dann die resultirende Selection auf eine Combination von Salzbildung und starrer Lösung zurückzuführen sein. In vielen Fällen wird aber die Entscheidung, ob starre Lösung oder Salzbildung, resp. Doppelsalzbildung vorliegt, ausserordentlich schwer zu treffen sein, zumal die Chemie auch bei reinen Körpern diese Frage oft noch nicht entscheiden kann, wie insbesondere aus dem Studium der Mischkrystalle, die ja grösstentheils als krystallinische Lösungen aufgefasst werden, hervorgeht¹⁾.

Auf jeden Fall also sehen wir, dass auch ohne Intercedenz einer chemisch-synthetischen Verankerung die Bedingungen für eine selective Speicherung im Organismus in ausreichendem Maasse und in variirter Form gegeben sind²⁾. Dass diese Bedingungen ihrem

1) Wenn zwei Verbindungen, die in ihrer chemischen Constitution gewisse Aehnlichkeit haben, wie z. B. Benzol und Pyridin; Stilben, Benzylidenanilin und Azobenzol; Fluoren und Diphenylenoxyd mit einander Mischkrystalle bilden, so wird man dies bei den nahen chemischen Beziehungen leicht verstehen und auf „isomorphogene“ Gruppen beziehen können. Aber es krystallisiren auch vielfach Substanzen mit einander aus, die in der Configuration ihrer Moleküle die weitgehendsten Differenzen zeigen, wie z. B. Phenol mit Harnstoff, Chloroform mit Salicylid, Triphenylmethan mit Benzol. Besonders wichtig sind die krystallinischen, feurig gefärbten Verbindungen, welche die Pikrinsäure mit einer grossen Reihe von Kohlenwasserstoffen einzugehen im Stande ist. Untersuchungen über die basischen Eigenschaften des Sauerstoffs (v. Baeyer), resp. des Kohlenstoffs (Kehrmann und Baeyer) lassen nun derartige Krystallbildungen, wie sie z. B. zwischen Ferrocyanwasserstoffsäure und Aether etc. etc. zu Stande kommen, als Analoga einer Salzbildung erscheinen.

2) Ich verweise hier auf die ausserordentlich interessanten Untersuchungen Spiro's (Ueber physikalische und physiologische Selection, Habilitations-

inneren Wesen nach chemischer Natur sind, ist bei den salzartigen Verbindungen selbstverständlich und auch für die Phänomene, wie sie die starre Lösung bedingt, durch das überreiche, hier nur kurz berührte Thatsachenmaterial ausserordentlich wahrscheinlich gemacht. Wenn wir nun die für die Distribution maassgebenden Gesetze nach diesen Gesichtspunkten betrachten, so wird es uns gar nicht mehr Wunder nehmen, dass bei der Localisation der körperfremden Substanzen synthetische Vorgänge so gut wie keine Rolle spielen. Nehmen wir z. B. das Methylenblau, so sehen wir ohne weiteres, dass wir eine sehr grosse Reihe von verschiedenen Flüssigkeiten auffinden können, die im Stande sind, das Methylenblau auszuschütteln. Andererseits kennen wir eine grosse Reihe von Säuren, die, wie die Pikrinsäure, Phosphormolybdänsäure, Ueberschwefelsäure, befähigt sind, das Methylenblau in unlöslicher Form auch aus ganz verdünnten Lösungen zur Ausscheidung zu bringen. Dagegen erweist sich für synthetische Eingriffe dieser Farbstoff so gut wie unzugänglich, indem alle Anstrengungen der Chemiker, andere Gruppen in das fertige Molekül einzuführen, bis auf eine Ausnahme (Nitromethylenblau), vollkommen gescheitert sind. Wenn wir nun bedenken, dass bei diesen chemischen Prozeduren die stärkst wirkenden Agentien, Schwefelsäure und hohe Temperaturen, zur Anwendung gelangen können, so wird es keinem Denkenden auffällig erscheinen, dass das Methylenblau im Organismus überhaupt nicht synthetisch verankert werden kann. Dagegen erklärt sich die reichhaltige Distribution des Methylenblaus in einfachster Weise durch die in so reicher Fülle gebotenen Localisationsmöglichkeiten.

schrift, Strassburg 1897), in denen der Autor, von ganz anderen Gesichtspunkten ausgehend, vielfach zu denselben Anschauungen gelangt ist wie ich. Zur Zeit meines Vortrages war mir diese im Buchhandel nicht erhältliche Arbeit noch nicht bekannt.

Synthetische Vorgänge, wie sie bei der Nahrungsmittelaufnahme und beim Assimilationsvorgang, beim Wachstum der belebten Materie statt haben, sind an die Existenz bestimmter chemischer Gruppen „der Receptoren“ gebunden, die mit den geeigneten haptophoren Gruppen der Nährstoffe, resp. der Toxine eine Synthese eingehen können, auf Grund der beiden specifisch auf einander adaptirten Gruppen (Schloss und Schlüssel, E. Fischer). Im schroffen Gegensatz zu der Avidität, mit welcher das lebende Protoplasma die ihm nothwendigen Nährstoffe an sich reisst, steht das Widerstreben der belebten Materie, körperfremde Materialien in sich aufzunehmen. Schon in den allerersten Zeiten der Histologie galt das Axiom, dass die lebenden Zellen überhaupt nicht färbbar wären. So hatte Gerlach gezeigt, dass eine Amöbe aus Carminlösung keinen Farbstoff aufnimmt, dagegen sich sofort färbt, wenn sie abstirbt. Die spätere Zeit hat nun — und ich darf wohl an dieser Stelle mich als einen der Hauptbetheiligten bezeichnen — eine Reihe wichtiger vitaler Färbungen (Neutralroth, Methylenblau, Brillanteresyblau) kennen gelehrt, aber eine genauere Analyse dieser Erscheinungen zeigt doch (ich stimme in diesem Punkte vollkommen mit Galeotti überein), dass das, was sich bei Verwendung der verschiedensten Farbstoffe in der lebenden Zelle färberisch darstellen lässt, nicht das functionirende Protoplasma anbetrifft, sondern seine unbelebte (paraplastische) Umgebung und die in derselben befindlichen Abscheidungen (Granula etc.)

VIII.

Welche practischen Consequenzen lassen sich nun aus diesen Anschauungen ziehen? Wir sehen, dass Arzneistoffe, wie die Mehrzahl der Narcotica, überhaupt die grosse Zahl der neurotrophen und lipotropen Stoffe, durch einen Ausschüttelungsprocess localisirt wer-

den. Es werden nach dem oben Gesagten an einer bestimmten Stelle des Organismus nur solche Stoffe fixirt werden können, die sich in die Moleküle der recipirenden Verbindungen so einfügen, wie eine Mosaikplatte in ein bestimmtes Mosaikfeld. Derartige Configurationen sind aber nicht auf einen einzelnen Körper beschränkt, sondern umfassen meist eine grosse Gruppe verwandter Substanzen. Besonders wichtig waren für mich in dieser Hinsicht die Untersuchungen über die Wirkungsweise des Cocains, die ich in Gemeinschaft mit Einhorn, einem der besten Kenner der Alkaloide, durchführen konnte¹⁾.

Das Cocain ist ein Derivat des Ecgonins, dessen Molekül zwei Gruppen von verschiedener Function enthält, eine Hydroxylgruppe, die sich mit Säureresten verbindet, und eine Carbonsäuregruppe, welche mit Alkoholradikalen Ester bildet. Alle Derivate des Ecgonins, in denen beide Gruppen in entsprechender Weise besetzt sind, repräsentiren Körper der Cocainreihe. So fungirt in dem in der Medicin gebräuchlichem Cocain als Säurerest das Radical der Benzoesäure, als Esterbildner die Methylgruppe. Dank den neueren Methoden der Chemie ist es nun möglich gewesen, in das Ecgonin die verschiedensten Radicale einzuführen und so eine grosse Reihe homologer Substanzen darzustellen. Es hat sich dabei bald gezeigt, dass die Substitution des Methyls durch andere Alkylreste, z. B. Aethyl, Propyl, die physiologischen Wirkungen des Cocains gar nicht ändert, wie Falk nachgewiesen und ich selbst bestätigt hatte. Dagegen ist der Säurerest von ausschlaggebender Bedeutung für die anästhesirende Wirkung des Cocains, denn von den verschiedenen Cocainen mit anderem Säureradical (Cinnamyl-, Phenacetyl-, Valeryl-, Phthalylcocain), wie sie von Poulsson, Liebreich und

1) Deutsche med. Wochenschr. 1890. No. 32. Berichte der deutschen chem. Gesellschaft. Bd. 27. pag. 1870. 1894.

mir untersucht wurden, zeigte nur ein einziges, das Phenylelessigsäurederivat, schwach anästhesirende Eigenschaften. Nun hätte man auf Grund dieser toxicologischen Erfahrungen annehmen müssen, dass eben das Benzoylcocain von allen Säurederivaten sich in allen Stücken unterscheide, wenn es mir nicht gelungen wäre, zu zeigen, dass in Hinsicht auf eine andere toxische Wirkung alle genannten verschiedenen Cocaine sich ganz gleichartig verhalten, indem ihnen ohne Ausnahme die Eigenschaft zukommt, bei Mäusen eine eigenartige schaumige Degeneration der Leberzellen hervorzurufen, wie ich sie nur bei Körpern dieser Reihe gesehen habe. Es folgt hieraus, dass gegenüber der Leber alle Körper der Cocainreihe sich gleichartig verhalten. Wir werden daher in Rücksicht auf die Uebereinstimmung in Bezug auf Fällungs- und Lösungsmittel und den identischen Leberbefund annehmen dürfen, dass alle Cocaine von der Leber und daher wohl auch von anderen Parenchymen in gleicher Weise gespeichert werden. Wenn aber nur das Benzoylderivat anästhetisch wirkt, so werden wir uns das so vorzustellen haben, dass das gesammte übrige Molekül nur der Träger ist, welcher das Benzoessäureradical, dessen anästhesiophorer Charakter aus den früheren Untersuchungen Filehne's schon wahrscheinlich gemacht war, an die geeigneten Stellen heranbringt. Wenn wir uns diese Verhältnisse an dem grob sinnfälligen Beispiel eines Mosaik wieder klarmachen wollen, so können wir sagen, dass ein Ergänzungsstück in erster Linie eine bestimmte Form haben muss, dass ihm aber zum Zustandekommen des gewünschten Musters auch bestimmte stoffliche Eigenschaften, wie Härte, Farbe, Glanz etc. zukommen müssen. Es wird die Aufgabe der Zukunft sein, die Kenntnisse der wirksamen toxophoren Gruppen auf eine erweiterte Basis zu stellen.

Die ersten grundlegenden Versuche in dieser Hinsicht rühren

von Ladenburg her, der nachwies, dass man aus den bei der Spaltung des Atropins erhaltenen Componenten, Tropin und Tropasäure, das Atropin in der einfachsten Weise wieder aufbauen könne. Durch diesen Nachweis, dass das Atropin einen Säureester des Tropins darstellt, war es möglich, eine Reihe homologer Verbindungen, Ladenburg's Tropeine, z. B. Benzyltropein, Salicyltropein, Phenylglycoltropein (Homatropin) zu erhalten. Es ergab sich aus der vergleichenden Untersuchung dieser Stoffe, dass für die mydriatische Wirkung aromatische Oxysäuren, und zwar am Besten solche, in welchen das Hydroxyl, wie bei der Tropasäure, der Phenylglycolsäure in aliphatischer Bindung steht, am günstigsten sind.

In Gemeinschaft mit Einhorn habe ich beim Cocain die Function der Benzoylgruppe dadurch festzustellen versucht, dass ich verschiedene Seitenketten einführte. Es ergab sich hier zunächst, dass die Einführung einer Nitrogruppe in Metastellung die anästhesirende Eigenschaft des Cocains sehr stark beeinflusste, ohne die geschilderte Parenchymschädigung aufzuheben. Die Einführung einer Hydroxylgruppe an derselben Stelle wirkte noch stärker in dieser Richtung, indem die anästhesirende Function geschwunden, die toxische Wirkung auf die Leberzelle herabgemindert war. Ganz unwirksam war das *m*-Amidococain.

Interessant war es nun, dass man durch Einführung geeigneter Reste in dieses unwirksame Amidococain die Alkaloidwirkung wieder herstellen konnte. So entstehen durch Einführung der Acetyl- und Benzoylgruppe in das Amidococain Cocaine, die zwar nicht anästhetisch wirken, aber in ihrer Wirkungsfähigkeit auf die Leber restituirt sind. Von ganz besonderem Interesse ist es aber, dass das durch Einwirkung von Chlorkohlensäure auf Amidococain entstehende Cocainurethan wieder anästhetisch wirkt, und zwar viel stärker als das ursprüngliche Cocain. Wenn wir also Cocain nitriren, zu

Amidococain reduciren und zuletzt zum Urethan condensiren, so erscheint die anästhesiophore Gruppe zuerst in ihrer Wirkung abgeschwächt, dann ihrer Wirkung beraubt und zum Schluss verstärkt. Wenn wir erst einen weiteren Einblick in die Function der toxophoren Gruppen, die nach den vorliegenden Erfahrungen schon bei einer Reihe von Alkaloiden, so beim Atropin in der Einzahl, beim Strychnin in der Zahl von zwei, bekannt sind, besitzen werden, dann dürfte eine substitutive Beeinflussung der toxophoren Gruppen, wie ich sie gemeinsam mit Einhorn für den Benzoessäurerest des Cocains durchgeführt habe, es vielleicht gestatten, die Wirkung der Alkaloide in zweckbewusster Weise zu modificiren.

Weit wichtiger für die synthetische Richtung der Pharmakologie dürfte aber die Kenntniss der Gruppierungen sein, welche für die selective Vertheilung in verschiedenen Organen maassgebend sind. Bei den Nahrstoffen und Toxinen nehme ich an, dass es eine einzelne, bestimmte Gruppe, die haptophore Gruppe, ist, die die Verankerung bedingt. Den körperfremden Substanzen fehlt, wie oben ausgeführt, eine solche Einzelgruppe, und die Gesetze ihrer Vertheilung im Organismus sind abhängig von der combinirten Wirkung der einzelnen Componenten. Für ihre Vertheilung ist also die Gesamtstructur entscheidend, wie sie zahlreichen, zu einer Gruppe gehörigen Substanzen als Typus zu Grunde liegt. Innerhalb dieses Gruppentypus, wie wir ihn bei der Cocainreihe ausführlich geschildert haben, sind dann Modificationen der Einzelcomponenten in weiten Grenzen zulässig. Von diesem Standpunkt ausgehend, ergibt sich eine neue Methode synthetisch-chemischer Pharmakologie. Will man Organtherapie in diesem Sinne treiben, so wird man zuerst solche Körperklassen aufzusuchen haben, die zu einem bestimmten Organ eine besondere Verwandtschaft haben. Hat man solche Körperklassen aufgefunden, so wird man sie

sozusagen als Lastwagen benutzen können, um therapeutisch wirksame Gruppen dem betreffenden Organ zuzuführen. Dass man bei der Wahl dieser Gruppen an bestimmte Grenzen gebunden ist und alle Substituentien, welche selber Einfluss auf den distributiven Charakter haben, z. B. Säurereste, vermeiden muss, ist selbstverständlich. Es sind dies Aufgaben, die so ausgedehnt sind, dass sie die Kräfte eines Einzelnen weit übersteigen und das planmässige Zusammenarbeiten von Chemikern und Pharmakologen wünschenswerth machen. Dies ist der Grund, weshalb ich hier meine Anschauungen über den Zusammenhang von Constitution, Organvertheilung und pharmakologischer Wirkung ausführlich behandelt habe. Ich hoffe, dass diese Anschauungen, die aus einem jahrzehntelangen Studium allmählig erwachsen sind, die Fortentwicklung der Pharmakologie fördern werden.

XXXV.

Zur Kenntniss der Cobragift activirenden Substanzen.¹⁾

Von

Dr. Preston Kyes,

und

Dr. Hans Sachs,

Associate in Anatomy, University of Chicago,
Fellow of the Rockefeller Institute for
Medical Research.

Assistent am Institut.

I. Ueber die Activirung des Cobragiftes durch Comple- mente.

In einer früheren Arbeit²⁾ war gezeigt worden, dass das Cobragift entsprechend seiner schon von Flexner und Noguchi³⁾ festgestellten Amboceptorennatur nicht nur durch gewisse active Sera, sondern auch durch das Lecithin und complementartige in den rothen Blutkörperchen befindliche Substanzen — „Endocomplemente“ — activirt wird. Es ist nahe liegend und erschien uns bei der grossen Verbreitung des Lecithins in den Organen und Geweben des thierischen Organismus besonders geboten, ein weiteres Eindringen in den Mechanismus der Cobragifthämolyse zu versuchen, um uns besonders darüber möglichst Klarheit zu verschaffen, ob

1) Abdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1903. No. 2—4.

2) P. Kyes, s. S. 413.

3) Flexner u. Noguchi, Snake Venom in relation to Hämolysis, Bacteriolysis and Toxicity. Journ. of experimental medicine. Vol. VI. No. 3. 1902.

nicht die Annahme von Complementen und Endocomplementen überflüssig ist und die Gegenwart des Lecithins in den rothen Blutkörperchen und im Serum die beobachteten Complementwirkungen hinreichend erklärt. Allerdings werden ja, wie bereits früher mitgeteilt wurde, gewisse das Cobragift activirende Sera durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erhitzen auf 56° dieser Fähigkeit beraubt, und ebenso werden die durch Auflösen der rothen Blutkörperchen mit Wasser hergestellten Endocomplementlösungen durch Erhitzen auf 62° inactivirt. Wenn nun auch bei der grossen Fähigkeit des Lecithins, sich mit Eiweissstoffen etc. zu paaren, die Möglichkeit gegeben war, dass die Thermolabiilität der activirenden Factoren durch eine erst bei höherer Temperatur erfolgende Kuppelung des Lecithins an andere Substanzen vorgetäuscht wird, so sprach gegen eine solche Auffassung doch zu sehr die zuerst von Calmette¹⁾ constatirte wichtige Thatsache, dass fast alle Sera nach Erhitzung auf 65° und höher wieder eine meist sogar gesteigerte Activirungsfähigkeit aufweisen, die wir (Kyes, l. c.) nur auf das durch Erwärmen disponibel gewordene Lecithin beziehen konnten. Es schien daher eine grössere Wärmezufuhr eher eine Abspaltung, als eine Bindung des Lecithins zu bewirken.

Unsere weiteren Untersuchungen haben uns indess gezeigt, dass diese Auffassung nicht in allen Fällen die richtige ist²⁾.

Wir untersuchten zunächst die completirenden Eigenschaften des Serums und wählten zur näheren Analyse die Combination: „Ochsenblut — Cobragift — Meerschweinchen-serum“. Die activirende Fähigkeit des frischen Meerschweinchen-

1) Calmette, Sur l'action hémolytique du venin de cobra. Compt. rend. de l'Académie des Sciences. T. 134. No. 24. 1902.

2) Für die gütige Ueberlassung von Cobragift sind wir wiederum Herrn Dr. Lamb und Herrn Dr. Greig zu grossem Dank verpflichtet.

serums wird durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen desselben auf 56° aufgehoben und schien daher nicht auf die Gegenwart von Lecithin, sondern auf eine andere complementartige Substanz zurückzuführen zu sein. Unsere weiteren Versuche haben uns in dieser Auffassung nur bestärkt. Schon der äussere Verlauf der Hämolyse durch Schlangengift bei Lecithin- und Serum-Completirung weist markante Differenzen auf. Lecithin bewirkt eine schnelle, bei grösseren Mengen Cobragifts fast momentan eintretende Auflösung, während bei der Completirung durch Serum die bei den hämolytischen Seris gewohnte mehr oder weniger lange Incubationszeit zu beobachten ist. Ferner tritt die Hämolyse durch Cobragift — Lecithin auch bei 0° ein, während die Wirkung des Cobragifts bei Serumzusatz an eine grössere Wärmezufuhr gebunden ist.

In die Klasse der Complemente gehörig erwies sich die activirende Substanz des Serums weiterhin dadurch, dass sie der Papainverdauung unterlag. 5 ccm Meerschweinchenserum wurden zum Zwecke der Complementverdauung nach dem Vorgang von Ehrlich und Sachs¹⁾ mit 1 ccm einer 10proc. Papainlösung versetzt, nach $1\frac{1}{2}$ stündigem Digeriren centrifugirt und der Abguss zur Activirung des Cobragiftes benutzt. Folgende Tabelle 1 (s. S. 632) zeigt den fast vollständigen Verlust dieser Fähigkeit.

Das mit Papain behandelte Serum hatte also seine Activirungsfähigkeit so gut wie vollkommen eingebüsst, während bei gleichem Vorgehen eine Lecithinlösung unbeeinflusst in ihrer activirenden Kraft bleibt (cf. Tabelle 2. S. 632).

Ebenso wird die completirende Fähigkeit des Serums im Gegensatz zu derjenigen des Lecithins durch geeignetes Digeriren mit Salzsäure und Natronlauge vernichtet.

1) Ehrlich u. Sachs, Ueber die Vielheit der Complemente des Serums. Berl. klin. Wochenschr. 1902. No. 14/15.

Tabelle 1.

Menge des Serums	1 cem 5proc. Ochsenblut + 0,02 cem 1proc. Cobra- gift + Meerschweinchenserum	
	a) normal	b) nach Vorbehandlung mit Papain
cem	Grad der Hämolyse	
0,5	complet	fast 0
0,35	complet	fast 0
0,25	fast complet	fast 0
0,15	stark	fast 0
0,1	stark	0
0,075	mässig	0

Tabelle 2.

Menge der Lecithin- lösung	1 cem 5proc. Ochsenblut + 0,02 cem 1proc. Cobra- gift + 0,025proc. Lecithin	
	a) nativ	b) nach Vorbehandlung mit Papain
cem		
0,25	complet	complet
0,15	complet	complet
0,1	complet	complet
0,075	Spur	Spur
0,05	0	0

Besonders werthvoll für eine sichere Differenzirung des Serum-complements und Lecithins musste uns natürlich das Auffinden solcher Agentien erscheinen, die einen die Hämolyse hemmenden Einfluss nur auf einen der beiden Factors — das Serum oder das Lecithin — ausübten. Wir suchten daher zunächst durch Immunisirung von Kaninchen und Hühnern mit Meerschweinchenserum Anticomplemente zu erhalten, um durch den Nachweis der künstlichen Antikörpererzeugung die Complementnatur des Serumactivators sicher zu stellen. Allein diese Versuche stiessen insofern auf grosse Schwierigkeiten, als die normalen Sera, wie bereits früher erwähnt,

eine beträchtliche Hemmung auf die Cobragifthämolyse bei Serumzusatz und in noch höherem Grade auf diejenige durch Lecithin ausüben. Bei den mit Meerschweinchenserum vorbehandelten Thieren aber konnten wir keine wesentliche Steigerung dieser Schutzwirkung wahrnehmen. Wir gingen daher daran, im normalen Serum Antilecithin- und Anticomplementwirkungen zu differenziren.

Am geeignetsten erschien uns dazu zunächst das Meerschweinchenserum selbst zu sein, das, durch $\frac{1}{2}$ stündiges Erwärmen auf 56° inactivirt, eine starke hemmende Wirkung auf die Cobragift-Lecithinhämolyse ausübt. Dieser Befund besagt aber an sich noch nichts gegen die Identität des Lecithins mit der completirenden Substanz des activen Meerschweinchenserums. Denn man könnte ja annehmen, dass bei der Erwärmung sich eine Substanz bildete, die im Stande wäre, sich mit Lecithin zu vereinigen. Wenn dann ein Ueberschuss dieser Substanz entstände, so würde dieser noch frisch hinzugefügtes Lecithin binden können. So wäre also auch, wenn man die Serumactivirung auf das Lecithin bezieht, die anscheinend paradoxe Erscheinung erklärt, dass dasselbe Serum in frischem Zustande activirend wird, nach dem Erhitzen auf 56° aber eine lecithinbindende Fähigkeit aufweist.

Wir untersuchten daher die lecithinhemmende Wirkung des activen frisch gewonnenen Meerschweinchenserums, in der Erwartung, dass vielleicht diese Serumwirkung noch in einer solchen Verdünnung statthat, in der das Serum keine activirenden Wirkungen auf das Cobragift mehr auszuüben im Stande ist. In der That gelang es uns constant nachzuweisen, dass Meerschweinchenserum noch in sehr geringen, nicht mehr activirenden Mengen eine hemmende Wirkung auf das Lecithin ausübt, wofür wir in folgender Tabelle 3 ein Versuchsbeispiel anführen.

Tabelle 3.

1 ccm 5proc. Ochsenblut
 + 0,001 ccm Cobragift 1proc.
 + 0,075 ccm 0,025proc. Lecithin.

Mengen des zugefügten Meerschweinchenserums	Hämolyse
ccm	
0,5	complet
0,25	stark
0,1	Spur
0,05	0
0,025	0
0,01	Spur
0	complet

Lecithin und Meerschweinchenserum vor Zusatz von Ochsenblut und Cobragift $\frac{1}{2}$ Stunde digerirt.

Unter diesen Verhältnissen ist natürlich an eine Identität des Lecithins mit dem activirenden Factor des Meeschweinchenserums nicht mehr zu denken. Denn wären Lecithin und Serumcomplement identisch, so müsste auch die Wirkung des Antilecithins gegen das Serumcomplement gerichtet sein. Im Meerschweinchenserum aber ist, wie aus seiner Activirungsfähigkeit hervorgeht, sicher ein Ueberschuss von activirender Substanz über etwaige diese hemmende Stoffe vorhanden, und dieser Ueberschuss muss auch bei kleinen, nicht mehr zur Hämolyse führenden Mengen bleiben. Ein Serumschutz kann dann also nur gegenüber Substanzen ausgeübt werden, welche von der activirenden Substanz des Serums different sind.

Eine weitere Bestätigung dieser Differenz war uns dadurch möglich, dass wir in dem durch Erhitzen auf 56° inactivirten normalen Kaninchenserum eine Antilecithin- und eine Anticomplementcomponente besonders nachweisen konnten. Sättigten wir nämlich

die lecithinhemmende Componente des Kaninchenserums¹⁾ durch Zufügen von Lecithin vollständig ab, sogar soweit, dass noch ein Ueberschuss von Lecithin frei war, so war dieses in grossen Mengen selbst activirende Gemisch in geringeren Quantitäten im Stande, die Hämolyse durch Cobragift-Meerschweinchenserum erheblich zu hemmen, indem der Anticomplementantheil des Kaninchenserums durch den Zusatz des Lecithins eben unbeeinflusst blieb, wie es folgender Versuch zeigt:

20 ccm Kaninchenserum werden mit 180 ccm absol. Alkohol versetzt, der entstehende Niederschlag schnell abfiltrirt, abgepresst und in 20 ccm Kochsalzlösung aufgenommen. Diese Lösung schützt gegen die Cobragifthämolyse sowohl bei Lecithin-, als auch bei Meerschweinchenserum-Activirung.

4 ccm der hemmenden Lösung werden dann $\frac{3}{4}$ Stunden mit 2 ccm einer 0,17 proc. Lecithinlösung digerirt. Dieses Gemisch activirt durch einen Ueberschuss an Lecithin in grossen Mengen Cobragift, hemmt aber die Activirung durch Meerschweinchenserum in kleineren Mengen, wie aus folgender Tabelle 4 hervorgeht.

Tabelle 4.

0,25 ccm Meerschweinchenserum und die hemmende Lösung werden $\frac{3}{4}$ Stdn. bei 37° digerirt, erst dann erfolgt Zusatz von Ochsenblut + 0,01 Cobragift 1 pCt.

Mengen der hemmenden Lösung ccm	Hämolyse der Gegenwart von	
	A. nativer Präcipitatlösung	B. Präcipitatlösung + Lecithin
1,0	Spürechen	complet
0,5	Spur	fast complet
0,25	wenig	mässig
0,15	"	wenig
0,1	mässig	mässig
0,05	"	"
0,025	stark	stark
0,01	"	fast complet
0	complet	complet

1) Um die durch dispositionsfreies Lecithin bedingte activirende Wirkung des Kaninchenserums auszuschalten, muss man mit dem aus Kaninchenserum erhaltenen Alkoholniederschlag arbeiten, der nur die hemmenden Substanzen enthält.

Wir haben fernerhin in dem Cholestearin eine Substanz gefunden, welche die durch Lecithin herbeigeführte Cobragifithämolyse in erheblichem Grade hemmt, resp. aufhebt, ein Befund, auf den wir später noch zurückkommen werden. Im Gegensatz zu dem Verhalten des Lecithins bleibt die Wirkung des Serumcomplements durch Cholestearin fast unbeeinflusst, indem erst bei sehr grossen Mengen Cholestearin, und auch dann nur eine äusserst geringe Hemmung auftritt, die wohl auf eine Adsorption zu beziehen sein dürfte. Ein derartiger Versuch ist in der folgenden Tabelle 5 wiedergegeben. Die Cholestearinlösung wurde in der Weise hergestellt, dass 1 ccm einer heissgesättigten Lösung von Cholestearin in Methylalkohol heiss mit 9 ccm 0,85proc. Kochsalzlösung verdünnt wurde. Diese homogene Cholesterarinaufschwemmung diente als Stammlösung zu den Versuchen.

Tabelle 5.

Cholestearin- lösung ccm	Ochsenblut + 0,01 ccm Cobragift 1 pCt., activirt durch die complet lösende Dosis von:	
	a) Meerschweinchenserum	b) Lecithin
0,5	mässig	0
0,25	"	0
0,1	"	0
0,05	stark	0
0,025	complet	0
0,01	"	0
0,005	"	0
0,0025	"	complet

Durch die hier mitgetheilten Versuche erscheint uns die Differenz des Serumcomplements vom Lecithin absolut sicher gestellt. Es besteht andererseits zwischen der Cobragift completirenden Eigenschaft des Serums und den übrigen Complementfunctionen der Sera, wie wir gesehen haben, eine solche Uebereinstimmung, dass vorläufig wohl keine Veranlassung vorhanden ist,

eine Trennung vorzunehmen. Entsprechend dieser Uebereinstimmung wird auch die activirende Substanz durch Hefe absorbiert, und im gleichen Sinne dürfen wir vielleicht noch erwähnen, dass frisches Meerschweinchenserum durch Schütteln mit Aether ebenso wie die sonstigen completirenden Functionen auch seine Cobragift activirende Fähigkeit einbüsst. Im Gegensatz hierzu wird das auf 100° erhitzte Meerschweinchenserum, das seine activirende Fähigkeit dem durch Erhitzen disponibel gewordenen Lecithin verdankt, durch gleich langes Schütteln mit Aether unter denselben Bedingungen in dieser Function nicht alterirt.

II. Ueber den Lecithingehalt der Stromata und die hierdurch bedingte Activirung des Cobragifts.

Gerade die Anwendung des auf der Zerstorbarkeit der Complemente durch Aether beruhenden Differenzirungsprincips hat uns bei der Untersuchung der als Endocomplemente beschriebenen Substanzen der rothen Blutkörperchen zunächst zu einer Täuschung geführt.

Wir benutzten zu diesen Versuchen die Combination: Ochsenblut — Cobragift — Meerschweinchenblutlösung. Letztere wurde durch Auflösen von Meerschweinchenblutsediment mit destillirtem Wasser gewonnen. Die auf das Dreifache des ursprünglichen Volumens gebrachte Blutlösung wurde mit soviel NaCl versetzt, dass der Kochsalzgehalt 0,85 pCt. betrug. Schüttelt man eine derartige Lösung mit reinstem Aether (1 Volumen Blutlösung + 10 Volumen Aether) und nimmt eine Probe der im Scheidetrichter abgesetzten Lösung, so hat diese ihre Fähigkeit, Cobragift zu activiren, eingebüsst. Da auch der in Kochsalzlösung aufgenommene Aetherrückstand keine completirenden Wirkungen ausübte, schien die als „Endocomplement“ bezeichnete Substanz durch den

Aether ebenso wie die Serumcomplemente zerstört zu sein. Dem ist aber nicht so. Es bildet sich nämlich beim Absetzen der mit Aether ausgeschüttelten Blutlösung eine Emulsionsschicht zwischen Aether und Blutlösung. Prüft man nun den diese intermediäre Schicht enthaltenden oberen Theil der Blutlösung, so findet man in ihm die activirende Substanz quantitativ wieder. (Tabelle 6.)

Tabelle 6.

Mengen der Blutlösung cem	Ochsenblut + 0,01 Cobragift 1 pCt. + Blutlösung		
	a) nativ	b) nach Schütteln mit Aether:	
		I. untere Hälfte der Blutlösung	II. obere Hälfte der Blutlösung (mit Emulsionsschicht)
1,0	complet	0	complet
0,5	"	0	"
0,25	"	0	"
0,1	"	0	"
0,25	0	0	"
0,025	0	0	Spürchen
0,01	0	0	0

Die activirende Substanz war also nicht zerstört worden, sondern nur durch das eigenthümliche Verhalten in Bezug auf die Emulsionsschicht dem Nachweise entgangen. Da nun von solchen Emulsionen bekanntermaassen gerade die festen Partikelchen leicht aufgenommen werden, war die Vermuthung naheliegend, dass der in den Blutzellen enthaltene Activator an die Stromata gebunden ist. Letztere sind ja in der lackfarbenen Blutlösung in gequollenem Zustande vorhanden. Wir suchten daher die Stromata von der übrigen Hämoglobinlösung zu trennen. Dies ist gerade bei Meerschweinchenblutlösungen sehr einfach, da sich die Stromata bei starkem Centrifugiren der zum Completiren benutzten Blutlösung, besonders bei Zusatz von etwas Kochsalz, gut sedimentiren und sich durch Abhebern der Häm-

globinlösung und event. nochmaliges Waschen leicht isoliren lassen. Die durch Zusatz von Kochsalzlösung auf das ursprüngliche Niveau gebrachte Stromataaufschwemmung erwies sich nun zum Activiren des Cobragiftes ebenso geeignet, wie die ursprüngliche Blutlösung, während der Abguss vollkommen unwirksam war. Die als Activator dienende Substanz der Blutlösung ist also in derselben nicht gelöst vorhanden, sondern ein Bestandtheil der Stromata. (Tabelle 7.)

Tabelle 7.

Mengen von a) b) c) ccm	Ochsenblut + 0,01 ccm Cobragift 1 pCt. +		
	a) Meerschweinchen- blutlösung	b) Stromata- aufschwemmung	c) Abguss
1,0	complet	complet	0
0,5	"	"	0
0,25	"	"	0
0,15	"	"	0
0,1	wenig	Spur	0
0,05	0	0	0

Nun erhielten wir auch über die Inactivirung der Blutlösung bei 62°, durch welche uns die Complementnatur der activirenden Substanz so wahrscheinlich erschien, Aufklärung. Im Gegensatz zu der nativen Blutlösung bleibt nämlich die Stromataaufschwemmung beim Erwärmen auf 62° unbeeinflusst. Die activirende Substanz an sich ist also thermostabil. Fügt man aber zu den Stromata den Hämoglobinabguss wieder hinzu und erwärmt nun dieses Gemisch auf 62°, so tritt wiederum Inactivirung ein. (Tabelle 8.)

Es scheint demnach die Inactivirung der nativen Blutlösung darauf zu beruhen, dass beim Erwärmen auf 62° die wirksame Substanz an das Hämoglobin gekuppelt wird, so

Tabelle 8.

Mengen von a) b) c) ccm	Ochsenblut + 0,01 ccm, Cobragift 1 pCt. +		
	a) Meerschweinchen- stromata- aufschwemmung	b) Stromata- aufschwemmung auf 62° erhitzt	c) Stromata + Abguss (Hämoglobin) auf 62° erhitzt
1,0	complet	complet	0
0,5	"	"	0
0,25	"	"	0
0,15	"	stark	0
0,1	Spur	Spur	0
0,25	0	0	0

zwar, dass sie für den Cobraamboceptor nicht mehr disponibel ist. Bei der grossen Fähigkeit des Lecithins, sich mit Eiweissstoffen etc. zu paaren, glauben wir daher, die früher als „Endocomplement-wirkung“ beschriebene activirende Fähigkeit der aufgelösten Blutkörperchen auf den Gehalt der Stromata¹⁾ an Lecithin oder lecithinähnlichen Substanzen beziehen zu dürfen.

Von der Richtigkeit dieser Auffassung konnten wir uns auch dadurch überzeugen, dass Lecithin bei $\frac{1}{2}$ stündigem Erwärmen auf 62° an krystallisiertes Pferdehämoglobin, für dessen lebenswürdige Ueberlassung wir Herrn Professor Hüfner in Tübingen zu grossem Dank verpflichtet sind, gebunden wird. Wir lassen ein Versuchsprotokoll in Tabelle 9 folgen.

Ebenso ist übrigens auch eine $\frac{1}{2}$ Stunde lang auf 62° erhitzte Hämoglobinlösung im Stande, die activirende Wirkung des Lecithins bei $\frac{1}{2}$ stündiger Digestion bei 37° aufzuheben.

1) Die activirende Substanz konnten wir aus der Stromataaufschwemmung mit Alkohol quantitativ extrahieren. Auch tritt bei Activierung durch Stromata und einem überschüssigen Cobragiftzusatz die durch Ablenkung des Lecithins bedingte Aufhebung der Hämolyse ein.

Tabelle 9.

Mengen der Hämoglobin- Lecithin- Lösung ccm	Ochsenblut + 0,01 ccm 1 proc. Cobragift + Hämoglobin- Lecithin-Lösung ¹⁾	
	a) nativ	b) $\frac{1}{2}$ Stunde auf 62° erhitzt
1,0	complet	0
0,75	"	0
0,5	"	0
0,35	wenig	0
0,25	Spur	0
0,15	0	0

1) 5 ccm Hämoglobin + 5 ccm 0,0125 proc. Lecithinlösung.

Für die Lecithinnatur der in den rothen Blutkörperchen enthaltenen activirenden Substanz sprechen auch noch eine Reihe von Beobachtungen, die das analoge Verhalten der Cobragifthämolyse bei Zusatz von Lecithin und von Blutlösung betreffen. Es kommen hierbei folgende Eigenschaften in Betracht:

1. die hämolytische Wirksamkeit bei 0°,
2. der relativ schnelle Verlauf der Hämolyse,
3. die starke hemmende Wirkung des Cholestearins (Tab. 10).

Tabelle 10.

Mengen der Cholestearin- lösung ccm	1 ccm 5 proc. Ochsenblut + 0,01 ccm 1 proc. Cobragift	
	a) 0,25 ccm Meerschweinchen- blutlösung ¹⁾	b) 0,25 ccm 0,01 proc. Le- cithin ¹⁾
0,025	0	0
0,01	Spur	0
0,005	mässig	0
0,0025	complet	complet

1) = complet lösende Dosis.

Das Meerschweinchenserum verhielt sich, wie erinnerlich, in allen drei Punkten entgegengesetzt, was uns ja auch veranlasste, seine activirende Fähigkeit eigentlichen Complementen zuzuschreiben.

Wir sind daher zu der Ansicht gekommen, dass die Auflösung durch Blutlösungen nur eine Function des im Stroma enthaltenen Lecithins, nicht eigentlicher Endocomplemente ist. Wir wissen ja, dass die Stromata der rothen Blutzellen im Sinne Ehrlichs¹⁾ als lebendes Protoplasma aufzufassen sind. Der Nachweis des Lecithins im Stroma dürfte in dieser Hinsicht von besonderem Interesse sein, da ja gerade das Lecithin allgemein als besonders wichtig für die Functionen des Protoplasmas gilt.²⁾

Eine weitere Frage ist allerdings die, ob das Lecithin als solches in den rothen Blutkörperchen frei enthalten ist. Wir möchten dies aus manchen Gründen verneinen. Es ist ja zuerst beim Eidotter nachgewiesen worden, dass durch Aether nur ein kleiner Theil des Lecithins ausgeschüttelt werden kann, während man durch Extraction mit Alkohol die Gesamtmenge erhält.³⁾ Das Lecithin ist eben zum grösseren Theile mit dem Vitellin im Eigelb als Doppelverbindung gepaart, die als globulinartiger, in Kochsalzlösung löslicher, beim Dialysiren ausfallender Körper dargestellt werden kann.⁴⁾

Frei erhält man das Lecithin aber erst durch Alkoholextraction, wobei sich das Vitellin gleichzeitig verändert und in Salzlösungen unlöslich wird. Auch wir haben bei dem Lecithinnachweis mittelst

1) Ehrlich, Zur Physiologie und Pathologie der Blutscheiben. Charité-Annalen. Bd. X. 1885.

2) Anm.: Dass das Lecithin einen constanten Bestandtheil der rothen Blutkörperchen bildet, ist seit langer Zeit festgestellt, für viele Blutkörperchenarten auch quantitativ. Ueber die Art der Localisation des Lecithins war bisher nichts bekannt.

3) Vergl. Hoppe-Seyler's Handbuch der physiologisch- und pathologisch-chemischen Analyse. VII. Auflage. Bearbeitet von H. Thierfelder. Berlin 1903. S. 157.

4) Ebenda. S. 369.

des Cobragiftes gesehen, dass das Serum oder die rothen Blutkörperchen an Aether kein oder höchstens minimale Spuren Lecithin abgeben, dagegen durch die Wirksamkeit der Alkoholextracte leicht ihren Lecithingehalt erkennen lassen.

In dem eben erörterten Sinne erklären sich auch frühere Beobachtungen von uns. Wir hatten angegeben, dass die Lösungen von einzelnen Blutkörperchenarten stark activirend wirken, von anderen in weit geringerem Grade oder auch gar nicht. Die Alkoholextracte aller Blutarten enthalten aber Lecithin in annähernd gleicher Menge (nachgewiesen durch die Activirung des Cobragifts). Es erklärt sich dieser scheinbare Widerspruch in einfachster Weise dadurch, dass das Lecithin in allen Blutarten an andere Substanzen der Stromata gebunden ist, die Festigkeit dieser Bindung aber weitgehend variirt. So ist die Bindung im Ziegenblut so fest, dass die Avidität des Cobragifts nicht ausreicht, um die beiden Componenten zu trennen; eine Activirung durch Ziegenblutlösung bleibt in Folge dessen aus. Dagegen ist z. B. im Meerschweinchenblut das Lecithin nur locker gebunden, so dass also eine Activirung möglich ist. Wenn wir daher von Lecithinwirkungen thierischer Gewebe oder Säfte sprechen, so können sich diese nur auf das derart dispositionsfreie Lecithin beziehen, da eben ein Theil der vorhandenen oder auch das ganze Lecithin dem Nachweise bei der Cobragiftactivirung entgehen kann.

Auch in einer anderen Hinsicht dürfte die Feststellung der Thatsache, dass durch relativ geringfügige Alterationen die Lecithinbindung bald fester, bald lockerer werden kann, von Interesse sein. Wir haben ja gesehen, dass das Lecithin vieler Serumarten erst beim Erwärmen auf 65° disponibel wird, während das Hämoglobin andererseits bei 62° das Lecithin an sich fesselt. Vielleicht spielen auch während des Lebens kleine, bisher unübersehbare Schwan-

kungen in den physikalischen und chemischen Eigenschaften der Gewebe insofern eine ausschlaggebende Rolle, als sie den Austausch und Transport des für die Lebensfunctionen so wichtigen Lecithins in zweckmässiger Weise beeinflussen und ordnen. Dass die Eiweisskörper, mit denen das Lecithin wohl vornehmlich als Lecithalbumin gepaart ist, schon bei Temperaturen, die der Coagulationstemperatur noch ziemlich fern liegen, nachweisbar denaturirt werden, ergibt sich für das Serum auch aus den Untersuchungen Dieudonné's¹⁾. Dieudonné konnte zeigen, dass das *B. coli*, in eine Serum-Milchzuckerlösung geimpft, schon bei 45° eine deutliche Ausfällung von Eiweiss durch die gebildeten minimalen Mengen Säure bewirkt, während diese Fällung bei 37° noch ausbleibt. Die Denaturirungstemperatur liegt also beim Serumeiweiss der auch im lebenden Organismus unter pathologischen Bedingungen vorkommenden oberen Temperaturgrenze so nahe, dass bei der offenbaren Abhängigkeit des physiologischen Verhaltens des Lecithins von der Integrität des Eiweissmoleküls es verlockend erscheint, den Gedanken eines etwaigen causalen Zusammenhangs von fieberhaften Processen und Störungen im Lecithinstoffwechsel weiter auszuspinnen.

III. Ueber die hemmende Wirkung des Cholestearins.

Schon früher (Kyes, l. c.) war über die starke hemmende Wirkung, die viele Sera auf die Hämolyse durch Cobragift-Lecithin ausüben, berichtet und die Vermuthung ausgesprochen worden, dass dieser Serumschutz nicht auf eine einzige Substanz zurückzuführen sein dürfte, sondern die Resultate mehrerer Factoren darstellte. Es handelt sich dabei offenbar um gewisse Beziehungen, die zwischen Bestandtheilen des Serums und dem Lecithin be-

1) Dieudonné, Ueber das Verhalten des *Bact. coli* zu nativem und denaturirtem Eiweiss. Hygien. Rundschau. 1902. No. 18.

stehen und letzteres dem Nachweis durch Cobragift-Hämolyse entziehen.¹⁾

Nachdem wir nun in dem Cholestearin einen die Lecithinwirkung so stark hemmenden Körper kennen gelernt haben, werden wir wohl nicht fehl gehen, wenn wir für einen Theil des Serumschutzes den Cholestearingehalt der Sera verantwortlich machen, womit auch der Umstand, dass nach Erhitzen des Serums auf 100° dieser Schutz oft noch vorhanden ist, im besten Einklang steht.

Die starke Hemmung der Hämolyse bei Cholestearinzusatz, die übrigens auch für die durch Lecithin allein in grösseren Mengen ausgeübte Hämolyse gilt, deutet auf einen interessanten Antagonismus zwischen Lecithin und Cholestearin hin, so dass wir noch mit einigen Worten darauf eingehen möchten²⁾. Das Cholestearin steht hier offenbar zum Lecithin in einem ähnlichen Verhältniss, wie

1) Der spezifische Schutz durch das von Calmette dargestellte Schlangengiftimmuserum ist dagegen keine Antilecithinwirkung, sondern beruht, wie nicht anders zu erwarten war, auf einer Einwirkung der immunisatorisch erzeugten Antikörper (Antiamboceptoren) auf die Amboceptoren des Schlangengiftes. Bei wechselnden Lecithinmengen blieb die Schutzwirkung des Calmette'schen Serums constant und machte stets die gleiche Menge Cobragift unwirksam.

2) Wir bemerken noch, dass wir in Uebereinstimmung mit Noguchi (The Antihæmolytic Action of Blood Sera, Milk and Cholesterin upon Agaricin, Saponin and Tetanolysin etc. Univ. of Penna. Med. Bulletin. Vol. XV. No. 9. 1902) einen sehr starken Cholestearinschutz gegenüber der Tetanolysinwirkung constatiren konnten. (0,00025 ccm unserer Stammlösung, die höchstens 1 pCt. Cholestearin enthält, schützt gegen die complet lösende Dosis Tetanolysin [0,05 ccm] vollständig.) Dagegen ist Cholestearin ohne Einfluss auf die durch Staphylolysin und Arachnolylin verursachte Hämolyse. Im Anschluss daran möchten wir die biologisch sehr interessante Thatsache erwähnen, dass eine scheinbar so indifferente Substanz, wie neutrales Olivenöl die rothen Blutkörperchen auflöst. Auch diese Hämolyse wird durch Cholestearin gehemmt.

zum Saponin in dem bekannten Versuch Ransom's¹⁾. Hier wie dort scheint es sich um die Folge einer Art Lösungsaffinität zwischen Cholestearin einerseits, Lecithin und Saponin andererseits zu handeln, eine Lösungsaffinität, die es bedingt, dass die Gegenwart von Cholestearin innerhalb der Blutzellen die Giftwirkung vermittelt, ausserhalb der Erythrocyten aber eine Schutzwirkung ausübt. Vielleicht steht der von uns im hämolytischen Reagensglasversuch constatirte Cholestearinschutz mit der schon Phisalix bekannten²⁾ gegen Schlangengift schützenden Wirkung des Cholestearins im Thierkörper im Zusammenhang. Wir erwähnen in dieser Hinsicht noch, dass auch die Hämolyse der an sich empfindlichen gewaschenen Meerschweinchenblutkörperchen durch Cobragift allein, allerdings erst durch etwas grössere Mengen Cholestearin gehemmt wird, was bei der Lecithinnatur der als Endoactivatoren fungirenden Substanzen ja auch zu erwarten ist (s. Tabelle 11).

Tabelle 11.

Mengen der Cholestearin- lösung cem	1 cem 5 pCt. Meerschwein- chenblut + 0,0025 cem 1 pCt. Cobragift
1,0	0
0,5	0
0,25	wenig
0,1	stark
0,05	fast complet
0,035	complet

Dagegen übt das Cholestearin gegenüber der Cobragift-Hämolyse bei der Activirung durch Serumcomplement, wie schon erwähnt,

1) Ransom, Saponin und sein Gegengift. Deutsche med. Wochenschrift. 1901.

2) Phisalix, Comp. rend. de la Soc. de Biologie. 1897.

keine oder doch nur eine geringe Schutzwirkung aus, und so steht der negative Befund, den Flexner und Noguchi¹⁾ über die schützende Wirkung des Cholestearins in einer soeben erschienenen sehr interessanten weiteren Abhandlung über die Amboceptoren, Toxoide und einzelnen Componenten des Schlangengifts mittheilen, mit unseren Erfahrungen im besten Einklang. Die scheinbare Abweichung erklärt sich eben wohl nur durch die verschiedenen Versuchsbedingungen. Denn Flexner und Noguchi stellten die Versuche, wie wir zu ersehen glauben, nur an den ungewaschenen Blutkörperchen oder bei Zusatz von Serum an. In beiden Fällen aber handelt es sich um eine Complementactivirung, bei der auch wir keinen wesentlichen Cholestearinschutz beobachten können.

IV. Ueber die quantitativen Beziehungen von Cobragift und Lecithin.

Was den Wirkungsmechanismus der Cobragift-Lecithin-Hämolyse anlangt, so nehmen wir, wie schon früher ausgeführt wurde (Kyes, l. c.) an, dass das Lecithin nach Art eines Complements wirkt, indem es durch bestimmte Gruppierungen des Giftmoleküls verankert wird.

Wenn sich dementsprechend Cobragift und Lecithin ebenso vereinigen, wie Amboceptor und Complement bei den Serumhämolysinen, so war zu erwarten, dass die quantitativen Beziehungen, welche zwischen Amboceptor und Complement bestehen, auch hier annähernd dieselben sind. Dementsprechend haben wir dieselbe gegenseitige Abhängigkeit, die zwischen Amboceptormenge und Complementbedarf nach den Untersuchungen von von Dungern²⁾,

1) Flexner u. Noguchi, The Constitution of Snake Venom and Snake Sera. Univ. of Penna. Med. Bulletin. Vol. XV. No. 9. 1902.

2) von Dungern, s. S. 56.

Gruber¹⁾, Morgenroth und Sachs²⁾ besteht, auch bei der Cobragift-Lecithin-Hämolyse beobachten können. Die Beziehungen zwischen der Amboceptormenge und dem Complementbedarf sind derartige, dass bei Gegenwart grösserer Amboceptormengen kleinere Complementdosen zur Hämolyse genügen.

Bei einem ganz übermässigen Zusatz von Cobragift ist allerdings, wie schon von Kyes mitgetheilt wurde, die zur vollständigen Lösung nothwendige Lecithinmenge auch eine grössere. Es erklärt sich dies offenbar daraus, dass bei einem so grossen Amboceptorenüberschuss durch die Vertheilung des Lecithins ein Theil durch die mit Lecithin beladenen, aber nicht in Action tretenden Amboceptoren abgelenkt wird. Geht man aber mit der Cobragiftmenge herab, so erhält man innerhalb weiter Grenzen Versuchsreihen, die mit den von Morgenroth und Sachs (l. c.) bei den Serumhämolysinen beobachteten übereinstimmen. Je mehr Cobragift man nämlich zufügt, desto weniger Lecithin braucht man, um complete Hämolyse zu erzielen, und umgekehrt wird durch grösseren Lecithinzusatz die minimale complet lösende Dosis des Cobragifts stetig verringert. Folgende Tabelle 12 wird dieses Verhalten illustriren.

Wir sehen also aus diesen Versuchen, dass auch die quantitativen Beziehungen, die zwischen Cobragift und Lecithin bestehen, eine weitere Stütze für die Auffassung bilden, dass sich Cobragift und Lecithin wie Amboceptor und Complement verhalten.

1) Gruber, Wiener klin. Wochenschr. 1902. No. 15.

2) Morgenroth u. Sachs, s. S. 336 u. 359.

Tabelle 12.

A. 1 ccm 5 pCt. Ochsenblut		B. 1 ccm 5 pCt. Ochsenblut	
Mengen des Cobragifts (1 pCt. Lösung)	Die zur completen Lösung noth- wendige Lecithin- menge (0,025 pCt.) Lösung	Mengen der Lecithinlösung (0,025 pCt.)	Die zur completen Lösung noth- wendige Cobra- giftmenge (1 pCt.)
ccm	ccm	ccm	ccm
0,01	0,035	0,3	0,00001
0,001	0,05	0,06	0,0001
0,00025	0,075	0,03	0,005
0,0001	0,1		
0,00001	0,5		

V. Ueber die Empfindlichkeit der rothen Blut- körperchen.

Aus diesen Beobachtungen ergibt sich nun für die Vergleichung der Empfindlichkeit der einzelnen Blutarten gegenüber dem Cobragift die Forderung, mit einem optimalen Lecithinzusatz die Grenze der Cobragiftwirksamkeit zu bestimmen. Die sich dann ergebenden Werthe zeigen gewissermassen die „absolute Empfindlichkeit“ der Blutzellen an. In folgender Tabelle 13 sind für einige Blutarten die bei reichlichem Lecithinzusatz (0,2 ccm 0,025 proc. Lecithinlösung) ermittelten minimalen complet lösenden Dosen angegeben.

Tabelle 13.

Blutart (1 ccm 5 proc. Aufschwemmung)	Lecithinmenge	Complet lösende Dosis Cobragift
	ccm	
Meerschweinchen . . .	0,2 ccm 0,025 proc.	0,0000005
Ochs	„	0,0000001
Kaninchen	„	0,0000025
Mensch	„	0,0000005
Ziege	„	0,000001

Vergleichen wir nun mit diesen Werthen die Empfindlichkeit der verschiedenen Blutkörperchen an und für sich gegenüber dem Cobragift allein, über welche die folgende unter Heranziehung noch einiger anderer Blutarten zusammengestellte Tabelle 14 Auskunft giebt, so sehen wir, dass zur vollständigen Hämolyse durch Cobragift allein ein vielfaches Multiplum der bei reichlichem Lecithinzusatz ausreichenden Menge Cobragift nothwendig ist. So ist z. B. die absolute Empfindlichkeit des Meerschweinchenbluts gegen Cobragift + Lecithin 500 mal so gross als die ohne Lecithinzusatz bestimmte.

Tabelle 14.

Empfindlichkeit der Blutarten dem Cobragift allein gegenüber.

Blutart (1 ccm 5 proc. Aufschwemmung)	Zur completen Hämolyse nothwendige Menge Cobragift
	gr
Frosch	0,00001
Hund	0,000025
Meerschweinchen	0,000025
Mensch	0,00005
Ratte	0,00025
Schwein	0,00025
Maus	0,00025
Gans	0,0005
Kaninchen	0,001
Pferd	0,001
Ochs	} unempfindlich
Hammel	
Ziege	

Es ergibt sich ferner, dass in der absoluten Empfindlichkeitskala das Meerschweinchenblut zwar auch an erster Stelle steht, dass im Uebrigen aber wesentliche Abweichungen von der ohne Lecithinzusatz ermittelten Reihenfolge vorkommen. So ist das bei Lecithinmangel überhaupt unempfindliche Ochsenblut bei Lecithin-

zusatz empfindlicher als Kaninchen- und Menschenblut, die auch durch Cobragift an und für sich schon gelöst werden.

Von besonderem Interesse erschien es uns, die Empfindlichkeit menschlicher Blutkörperchen gegenüber Cobragift bei verschiedenen Krankheiten zu untersuchen. Wir verfügen über einige Beobachtungen (mehrere Gesunde, zwei Fälle von Diabetes, eine Pneumonie, ein Typhus), haben aber keine wesentlichen Unterschiede in der Empfindlichkeit wahrgenommen¹⁾.

Wie schon aus obiger Tabelle hervorgeht, müssen wir an der strengen Unterscheidung von direct cobragift-empfindlichen und unempfindlichen Blutarten auf Grund ausgedehnter Erfahrungen festhalten. Da unsere Beobachtungen in dieser Beziehung in einem gewissen Gegensatz auch zu den neueren Angaben so ausgezeichneten Forscher, wie Flexner und Noguchi stehen, so dürfte es vielleicht lohnen, nochmals auf einige Möglichkeiten zur Erklärung dieser Differenz hinzuweisen. Während Flexner und Noguchi beobachteten, dass die Blutkörperchen im Allgemeinen nach reichlichem Waschen nicht oder höchstens partiell durch Cobragift gelöst werden, konnten wir trotz wiederholten Waschens des Blutes keine Abnahme der Empfindlichkeit constatiren.

Wenn Flexner und Noguchi die Forderung eines so gründlichen Waschens (6—10 mal) stellen, so scheint es sich dann u. E. nicht mehr um die Beseitigung von Serumcomplementen handeln zu können. Denn die geringen Serummengen, die in der in jedem Reagensglasversuch zur Verwendung kommenden ja nur 0,05 ccm

1) Vielleicht führen Untersuchungen bei anderen Krankheiten zu einem positiven Ergebniss. Wir selbst sind nicht in der Lage, unsere Erfahrungen an einem grösseren Krankenmaterial auszudehnen, sind aber gern bereit, auf Wunsch Cobragift zu diesem Zwecke abzugeben.

betragenden Blutmenge (1 ccm einer 5 proc. Aufschwemmung) enthalten sind, sind nach unseren Erfahrungen bei Weitem zu gering, um schon nach ein- bis zweimaligem Waschen des Blutes noch nachweisbare Complementwirkungen ausüben zu können. Wir sind daher geneigt, das von Flexner und Noguchi beobachtete Unempfindlichwerden eher auf eine Auswaschung der in den Blutzellen befindlichen activirenden Substanzen zu beziehen. Auch von unserer Seite ist ja schon früher (Kyes l. c.) über derartige Auswaschungsphänomene berichtet worden, die wir allerdings nicht mehr reconstruiren konnten. Vielleicht spielen, wie schon früher erörtert wurde, kleine vorläufig nicht analysirbare Versuchsabweichungen bei der Differenz der Resultate eine Rolle, vielleicht verursacht auch eine gewisse Rassenabweichung der von uns und Flexner und Noguchi benutzten Blutkörperchen von Thieren gleicher Art die uns vorläufig unerklärliche Differenz. Dass bei den von uns benutzten Blutkörperchen ein Auswaschen der activirenden Substanzen nicht ohne weiteres möglich ist, ergibt sich ja auch aus der Thatsache, dass die activirenden Substanzen so fest an das Protoplasma gebunden sind, dass sie selbst bei der Darstellung der Stromata von diesen nicht getrennt werden.

Auch sei hier nochmals an den oft zu beobachtenden und schon von Kyes erwähnten Antagonismus zwischen Blutkörperchen und zugehörigem Serum erinnert. So werden z. B. Kaninchenblutkörperchen durch Cobragift gelöst, durch Zusatz lackfarben gemachter Kaninchenblutkörperchen tritt eine Verstärkung dieser Wirkung ein, und trotzdem hemmt das active Serum des gleichen Kaninchens die Cobregifthämolyse (s. Tabelle 15). Anhaftende Serumspuren können hier also die Autoactivirung der Kaninchenblutkörperchen unmöglich bewirken.

Tabelle 15.

Mengen des Cobragifts (1 pCt.) cem	1 cem 5 pCt. Kaninchenblut +		
	Cobragift allein	Cobragift + 0,05 cem Kaninchen- serum	Cobragift + 0,05 cem Kanin- chenblutlösung ($\frac{1}{3}$)
0,1	complet	0	complet
0,05	fast 0	0	"
0,025	0	0	"
0,01	0	0	"
0,005	0	0	"
0,0025	0	0	"

Sehr interessant für diese Fragen und wichtig für die Methodik ist schliesslich auch der Umstand, dass man die Empfindlichkeit der gewaschenen Blutkörperchen in vielen Fällen durch eine besonders markant in Erscheinung tretende Aufhebung der Hämolyse durch einen überschüssigen Zusatz von Cobragift leicht übersehen kann. Dass eine der von M. Neisser und Wechsberg¹⁾ beschriebenen Complementablenkung analoge Erscheinung auch bei der Hämolyse durch Cobragift allein durch Ablenkung der in den Blutzellen befindlichen activirenden Substanzen auftreten kann, ist schon früher (Kyes, l. c.) eingehend erörtert worden. Wir haben nun bei Kaninchenblut eine weitgehende individuelle Differenz in Bezug auf das Ablenkungsphänomen beobachtet und oft Thiere gefunden, deren Blutkörperchen schon bei einem so geringen Ueberschuss von Cobragift nicht mehr gelöst wurden, dass wir überhaupt nur bei einer ganz bestimmten Giftmenge Hämolyse eintreten sahen. In Tabelle 16 lassen wir einige Beispiele folgen.

1) M. Neisser u. Wechsberg, Münch. med. Wochenschr. 1901. No. 18.

Tabelle 16.

Mengen des Cobragifts (1 pCt.) ccm	1 ccm 5pCt. Kaninchenblut			
	Kaninchen I	Kaninchen II	Kaninchen III	Kaninchen IV
1,0	0	—	—	—
0,5	Spürchen	—	—	—
0,25	wenig	—	—	—
0,1	complet	0	Spur	complet
0,075	fast 0	complet	—	"
0,05	0	mässig	stark	"
0,025	0	0	complet	"
0,01	0	0	Spur	"
0,005	0	0	0	stark
0,0025	0	0	0	Spur
0,001	0	0	0	fast 0
0,0005	0	0	0	0

Die scharfe Ablenkung, wie sie bei den Blutproben I, II und III zu beobachten ist, wird offenbar durch einen relativ geringen Gehalt der rothen Blutkörperchen an verfügbaren activirenden Substanzen verursacht, und wir ersen aus dem andersartigen Verhalten anderer Blute, wie bei Kaninchen IV, dass die Menge des in den Blutkörperchen enthaltenen disponiblen Lecithins von Fall zu Fall wechseln kann. Vielleicht dürfte es sich lohnen, einmal bei verschiedenen Krankheiten das Blut daraufhin zu untersuchen.

VI. Einige chemische Betrachtungen.

Endlich möchten wir noch auf unsere Erfahrungen über die Cobragift activirende Fähigkeit einiger anderer Substanzen mit einigen Worten eingehen. Dass die Galle Cobragift activirt, wird bei ihrem Lecithingehalt nicht Wunder nehmen. Von Interesse ist aber vielleicht die Thatsache, dass Ziegenmilch erst dann activirende Eigenschaften annimmt, wenn sie vorher auf 100° erhitzt worden

ist. Dieses Verhalten entspricht ganz demjenigen einiger Serumarten, deren Lecithin auch erst durch Erwärmen auf 65° und 100° dispositionsfrei wird. Von chemischen Körpern haben wir eine Reihe von Fettsäuren und deren Seifen, Chloroform, Olivenöl in gewissem Grade activirend gefunden. Jedoch lösen alle diese Substanzen auch an und für sich die Blutkörperchen in mehr oder weniger hohem Maasse auf¹⁾, und die Verstärkung dieser Wirkung durch Cobragift ist eine so geringgradige, dass wir Bedenken tragen, hier von reinen Activirungserscheinungen zu sprechen²⁾.

Eine markante activirende Fähigkeit kommt nach unseren Erfahrungen nur noch dem lecithinähnlichen Kephalin (nicht aber dem Cerebrin) zu, durch dessen gütige Ueberlassung uns Herr Waldemar Koch in Chicago zu Dank verpflichtet hat. Das Kephalinpräparat war aus Schafsheirn dargestellt und entspricht nach Koch³⁾ einem Dioxystearylmonomethyllecithin. Das alkoholunlösliche Kephalin sowohl als das ebenfalls aus Schafsheirn durch Koch dargestellte alkohollösliche Lecithin, ferner auch zwei andere Lecithinpräparate — das eine war von der Firma Riedel-Berlin bezogen, das andere uns von Herrn Dr. Bergell freundlichst zur Verfügung gestellt — übten eine hämolytische Wirkung, wenn überhaupt, so erst bei dem etwa 500—600fachen derjenigen Menge aus, die zur Activirung des Cobragiftes ausreicht. Ein anderes aus Leguminosensamen dargestelltes Lecithinpräparat, das wir der

1) Vielleicht gehören die alkohol-ätherlöslichen, coetostabilen Hämolytine der Organextracte (cfr. Korschun und Morgenroth, s. S. 381) in die Klasse der angeführten Substanzen.

2) Man muss daran denken, dass die activirende Wirkung dieser Substanzen nur eine indirecte sein könnte, indem durch deren Gegenwart das stets, besonders in den Blutkörperchen in gebundener Form vorhandene Lecithin in einen dispositionsfreien Zustand übergeführt wird.

3) W. Koch, Zur Kenntniss des Lecithins, Kephalins und Cerebrins aus Nervensubstanz. Zeitschr. f. physiol. Chemie. Bd. 36. H. 2/3. 1903.

Liebenswürdigkeit von Herrn Professor Schulze in Zürich verdanken, wies ebenso wie das von Merck bezogene Lecithin einen geringeren Unterschied zwischen Activirungsfähigkeit und hämolytischer Wirksamkeit auf, der aber noch immerhin dem Verhältniss 1:200 entsprach. Alle diese Präparate aber stimmten in der Activirungsfähigkeit an sich quantitativ überein. Ob nun in der durch die Vereinigung des Lecithins mit dem Cobragift entstehenden giftigen Doppelverbindung vielleicht der Cholinrest oder etwa der Fettsäurerest die wirksame toxophore Gruppe darstellt, dürfte schwer zu entscheiden sein. Wir erwähnen nur, dass das neutralisirte Cholin keine hämolytischen Wirkungen ausübt und das Sinapin (der Sinapinsäureäther des Cholins), für dessen gütige Ueberlassung wir Herrn Geheimrath Schmidt in Marburg zu Dank verpflichtet sind, trotz des in ihm enthaltenen Cholinrestes der Activirungsfähigkeit entbehrt. Wir neigen daher mehr zu der Ansicht, dass der Fettsäurerest im Lecithinmolekül die toxische Wirkung bedingt, womit auch die von uns beobachtete hämolytische Wirkung der neutralisirten Stearyl-glycerinphosphorsäure und der oben erwähnten Fette und Fettsäuren in Einklang steht. Weitere Untersuchungen in dieser Richtung behalten wir uns vor.

Zum Schluss dürfen wir wohl noch mehr cursorisch über einige gelegentliche Beobachtungen berichten. Unter ihnen erscheint uns von besonderem Interesse, dass Salzsäure nicht nur keine Abschwächung oder Zerstörung des Cobragiftes herbeiführt, sondern sogar eine erhebliche Schutzwirkung auf dasselbe ausübt. Man kann eine Giftlösung, die durch 20 Minuten langes Erwärmen auf 100° vollständig ihrer Wirksamkeit beraubt wird, bei einem Gehalt von $\frac{1}{18}$ n. HCl $\frac{1}{2}$ Stunde lang auf 100° erhitzen, ohne dass sie eine Einbusse an hämolytischer Fähigkeit

erleidet. Erst nach zweistündigem Verweilen bei 100° ist das Gift trotz des Salzsäurezusatzes vollständig zerstört. Möglicherweise darf man aus diesem interessanten Säureschutz auf eine basische Natur der in Betracht kommenden bindenden Gruppe im Cobragiftmolekül schliessen. Was die Beeinflussung des Cobragiftes durch andere Agentien betrifft, so erwähnen wir nur, dass Eingriffe, welche die im Wesentlichen durch die neurotoxische Componente¹⁾ verursachte Wirkung des Cobragiftes im Thierkörper nach den Angaben der Autoren²⁾ aufheben, wie z. B. starke Oxydationsmittel (Kaliumpermanganat, Chlorkalk), Goldchlorid, Natronlauge etc., auch die hämolytische Wirksamkeit des Cobragiftes vernichten.

Zusammenfassung der Ergebnisse.

1. Die Cobragift activirende Fähigkeit gewisser, durch Erhitzen (56°) inactivirbarer Sera beruht auf der Anwesenheit von Complementen im engeren Sinne.

2. Die activirende Fähigkeit von Blutlösungen beruht ebenso wie die Empfindlichkeit von Blutkörperchen gegenüber Cobragift allein auf dem Lecithingehalt der rothen Blutkörperchen. Das dabei in Action tretende Lecithin ist ein Bestandtheil der Stromata.

3. Die Inactivirung der Blutlösungen bei 62° wird durch die bei dieser Temperatur erfolgende Bindung des Lecithins an das Hämoglobin verursacht; Stromataaufschwemmungen werden bei dieser Temperatur nicht inactivirt.

4. Das Cholestearin hemmt die Hämolyse durch Cobragift allein und Cobragift-Lecithin in hohem Grade; bei der Activirung

1) Vergl. hierzu Flexner und Noguchi, l. c.

2) S. insbesondere die ausführlichen und ausgezeichneten Untersuchungen von Calmette. Annales de l'Institut Pasteur. T. VIII. 1894.

durch Serumcomplemente übt Cholestearin höchstens eine minimale Schutzwirkung aus.

5. Cholestearin hemmt die Hämolyse durch Staphyolysin und Arachnolysin nicht, dagegen diejenige durch Tetanolysin und Olivenöl sehr stark.

6. Die quantitativen Beziehungen von Cobragift und Lecithin entsprechen denjenigen von Amboceptor und Complement; je mehr Cobragift vorhanden ist, desto weniger Lecithin ist zur complete Hämolyse nothwendig und umgekehrt. Erst bei sehr grossen Mengen Cobragifts tritt eine Lecithin-Ablenkung ein.

7. Die meisten Blutarten sind auch dem Cobragift allein gegenüber empfindlich. Die bei optimalem Lecithinzusatz bestimmte „absolute Empfindlichkeit“ kann die ohne Lecithinzusatz ermittelte um ein Vielfaches übertreffen.

8. Salzsäure übt einen erheblichen Schutz auf das Cobragift gegenüber der Zerstörung durch höhere Temperaturen aus Kaliumpermanganat, Chlorkalk, Goldchlorid, Natronlauge zerstört das Cobragift (Versuch mit Blut + Lecithin).

9. Galle activirt Cobragift, Milch (Ziege) erst, wenn vorher auf 100° erhitzt.

10. Fettsäuren, Seifen, Chloroform, Neutralfett wirken hämolytisch. Die hämolytische Wirksamkeit wird bei Cobragiftzusatz etwas verstärkt.

11. Dagegen üben Lecithin und Kephalin, wenn überhaupt, so erst bei Anwendung der 200- resp. 600 fachen der zur Activirung des Cobragifts nöthigen Menge eine hämolytische Wirkung auf die gewöhnlich benutzten Blutarten aus.

12. Als die in der aus Cobragift und Lecithin entstehenden giftigen Doppelverbindung wirksame Gruppe ist mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit der Fettsäurerest anzusprechen.

XXXVI.

Ueber die Isolirung von Schlangengift- Lecithiden.¹⁾

Von

Dr. Preston Kyes,

Instructor in Anatomy, University of Chicago, Fellow of the Rockefeller Institute for Medical Research.

Ein besonderes Interesse der Untersuchungen über Schlangengifte beruht auf der Analogie zwischen der Eigenart derselben mit derjenigen der Bacterientoxine. Diese ist allen Forschern, die sich mit diesen Fragen beschäftigen, schon aufgefallen und von Phisalix²⁾ in einem besonderen Aufsatz behandelt worden. Die Analogie der Schlangengifte mit den Bacterientoxinen besteht vor Allem darin, dass beide unkrystallisirbare, in ihrem Aufbau unbekannte, in kleinsten Dosen wirksame spezifische Producte giftbildender Zellen sind, die im Stande sind, im Organismus Antikörper auszulösen, wie wir dies durch Calmette's³⁾ grundlegende Untersuchungen wissen. Eine weitere Analogie der Schlangengifte mit den Toxinen besteht darin, dass beide durch Erwärmen ihre giftigen Eigenschaften einbüßen, und dass das erwärmte ungiftige

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1903. No. 42/43.

2) Phisalix, Étude comparée des toxines microbiennes et des venins. L'Année biologique. I. 1895.

3) Calmette, Ann. de l'Institut Pasteur. No. 5. 1894.

Product nach wie vor im Stande ist, Antikörper zu erzeugen; es findet also bei beiden Giftarten Toxoidbildung statt. Dementsprechend hat auch das Schlangengift in der theoretischen Immunitätslehre eine wichtige Rolle gespielt, indem an demselben Martin und Cherry¹⁾ durch den bekannten Filtrationsversuch unter Anwendung der von Ehrlich²⁾ für das Studium des Ricins und Anti-Ricins zuerst aufgestellten Principien, den Nachweis erbringen konnten, dass sich, ebenso wie Ricin und Anti-Ricin, Schlangengift mit dem specifischen Antitoxin zu einer neuen, ungiftigen Verbindung paart.

Eine weitere wesentliche Analogie zwischen den Schlangengiften und den Bacteriengiften besteht in ihrer Pluralität, die für eine Reihe von Giften nachgewiesen ist. Während wir bei den gewöhnlichen, chemisch definirten Giften gewöhnt sind, die verschiedenartigen Intoxications-Phänomene, wie sie z. B. bei der Sublimatvergiftung in den verschiedenen Organen auftreten, als die Wirkung einer und derselben Substanz auf verschiedene Organe anzusehen, hat sich bei den Toxinen vielfach ein anderes Verhalten gezeigt, indem die Wirkung auf verschiedene Organe auf verschiedenartige Gifte, häufig mit differenten haptophoren Gruppen, zu beziehen ist. Die Möglichkeit, diese Giftanalyse in richtiger und ausgiebiger Weise auszuführen, beruht wesentlich auf der Anwendung der Verankerungstheorie Ehrlich's. So ist auf diese Weise nachgewiesen, dass das Tetanuskraft aus mindestens zwei Componenten — Tetanospasmin und Tetanolysin — besteht³⁾, wozu nach der Annahme von Tizzoni wahrscheinlich ein drittes

1) Martin und Cherry, Proceedings of the Royal Society. Bd. LXIII. 1898.

2) Ehrlich, Fortschritte der Medicin. 1897.

3) Ehrlich bei Madsen, Zeitschr. f. Hygiene. Bd. XXXII. 1899.

Gift kommt, welches die Kachexie bedingt. Ganz entsprechend verhält sich das Schlangengift. Auch hier beruhen die verschiedenen Effecte, die es im Thierkörper ausübt, auf der Anwesenheit verschiedener Gifte mit verschiedenen haptophoren Gruppen. Schon von dem der Wissenschaft so früh entrissenen Myers¹⁾ ist gezeigt worden, dass die blutlösende Eigenschaft des Schlangengiftes zu trennen ist von dessen neurotoxischer Eigenschaft, und neuerdings ist von Flexner und Noguchi²⁾ der Nachweis erbracht worden, dass die ödematösen Schwellungen, welche durch die Schlangengift-Injectionen hervorgerufen werden, auf einer dritten Giftcomponente, welche auf die Endothelien einwirkt, beruht.

Seit einer Reihe von Jahren habe ich das Cobragift, und zwar denjenigen Bestandtheil desselben, der die rothen Blutkörperchen zur Auflösung bringt, zum Theil gemeinsam mit Dr. H. Sachs, einer eingehenden Untersuchung unterzogen³⁾. Ich konnte hier zunächst die interessante Beobachtung von Flexner und Noguchi⁴⁾ bestätigen, dass das Schlangengift als solches auf gewisse rothe Blutkörperchen nicht lösend wirkt, sondern dass erst dann Hämolyse eintritt, wenn eine zweite Substanz, die nach Art eines Complements wirkt, zu gleicher Zeit in Action tritt. In Verfolgung einer sehr wichtigen Beobachtung von Calmette⁵⁾, dass die completirende Wirkung eines Serums, im Gegensatze zu dem, was man bei gewöhnlichen Complementen beobachtet, auch nach Er-

1) Myers, *Journal of Pathology and Bacteriology*. 1900. VI. 415.

2) Flexner und Noguchi, *Univ. of Penna. Medical Bulletin*. Vol. XV. No. 9. 1902.

3) Kyes, s. S. 442. — Kyes und Sachs, s. S. 629.

4) Flexner und Noguchi, *Journal of Experimental Medicine*. Vol. VI. No. 3. 1902.

5) Calmette, *Compt. rend. de la l'Acad. des Sciences*. T. 134. No. 24. 1902.

wärmen über 62° bestehen bleibt, ist es uns gelungen, das comple-
tierende Agens zu bestimmen und wir konnten nachweisen, dass
das Lecithin im Stande ist, den Cobragift-Amboceptor
zu activiren. Insbesondere konnte gezeigt werden, dass das
divergente Verhalten der verschiedenen Blutkörperchenarten, von
dem die einen bei Einwirkung von Cobragift allein ungelöst bleiben
(Ochsenblut, Ziegenblut, Hammelblut), während die anderen gelöst
werden (Meerschweinchenblut, Kaninchenblut, Menschenblut, Hunde-
blut), ausschliesslich auf das Lecithin zurückzuführen ist, indem
nur diejenigen Blutkörperchen gelöst werden, in welchen das Lecithin
so locker gebunden ist, dass es für die Activirung des Cobra-
gift-Amboceptors disponibel ist¹⁾.

Für uns schien die genaue Untersuchung dieser Activirungs-
vorgänge durch das Lecithin von einschneidender Bedeutung für
eine grundlegende Frage der Immunitätslehre, nämlich die des
Modus der Completirung. Jeder, der eine grössere Erfahrung über
die Activirung der gewöhnlichen hämolytischen Amboceptoren durch
Complemente besitzt und der damit die Activirung des Cobragiftes

1) Wir haben früher den Befund von Flexner und Noguchi bestätigt,
dass dem Cobragift gegenüber unempfindliche Blutkörperchen durch bestimmte
frische Sera activirt werden können, und dass diese Activirungsfähigkeit durch
Erwärmen der Sera auf 56° zunächst verloren geht. Wir haben demnach mit
diesen beiden Autoren angenommen, dass das Cobragift auch durch eigentliche
Complemente activirt werden könne. Jetzt sind wir allerdings zweifelhaft ge-
worden, ob diese Erklärung richtig ist, indem wir die Annahme nicht ganz
von der Hand weisen können, dass diese Wirkung eine indirecte ist, indem
durch die Einwirkung des Serums eine Lockerung des Lecithins in den rothen
Blutkörperchen erfolgt, derart, dass dasselbe nun auf den Amboceptor activi-
rend einwirken kann. Es sprechen hierfür auch einige Beobachtungen, die
wir über den begünstigenden Einfluss gewisser indifferentor Substanzen (Oele,
reine Fettsäuren) auf die Hämolyse durch Cobra-Amboceptor gemacht haben,
Fälle, in denen nur eine Lecithinverschiebung die Ursache der Lösung
sein kann.

durch Lecithin vergleicht, wird von der vollkommenen Uebereinstimmung beider Prozesse überrascht sein und nicht daran zweifeln, dass im Wesentlichen hier derselbe Mechanismus maassgebend sein müsse. Es besteht nun schon seit einer Reihe von Jahren ein harter Streit zwischen Bordet und der Ehrlich'schen Schule, welcher sich um die Erklärung der von Ehrlich und Morgenröth gefundenen fundamentalen Thatsache handelt, dass der Amboceptor von den rothen Blutkörperchen gebunden wird und durch seine Bindung die Blutkörperchen für Complemente zugänglich macht. Die Schule Ehrlich's nimmt, ebenso wie ich, aus einer Reihe von Gründen an, die aus früheren Arbeiten ersichtlich sind, dass diese Wirkung derart zu Stande kommt, dass sich Complement und Amboceptor zu einer neuen giftigen Verbindung vereinigen, während Bordet noch in seinem letzten Aufsatz¹⁾ annimmt, dass zwischen Complement (Alexin) und Amboceptor keine directe Beziehung besteht, sondern „que la sensibilisatrice modifie l'élément de manière à lui faire acquérir le pouvoir de fixer directement l'alexine avec beaucoup d'énergie“.

Es sind aus dem Frankfurter Institut eine Reihe wichtiger Beweise für die directe Bindung von Amboceptor und Complement beigebracht worden, jedoch es war bei der Labilität und Vielheit der Complemente und der Unmöglichkeit, dieselben in reiner Form zu gewinnen, ausgeschlossen, auf dem chemischen Wege der Isolirung des wirksamen Productes den directen Beweis für diese Anschauungen zu gewinnen. Es ist auch bei dem gegenwärtigen Stande der Wissenschaft keine Aussicht, dass in nächster Zukunft dies Problem gelöst werden könnte, und wir begrüßten

1) Mode d'action et origine des substances actives, des sérums préventifs et des sérums antitoxiques. Rapport présenté par M^r. J. Bordet au Congrès de Hygiène et Démographie. 1903.

es daher mit grosser Freude, dass in dem Lecithin sich eine Substanz von complementartigen Eigenschaften fand, die durch ihr chemisches Verhalten befähigt erschien, zur Lösung der Streitfrage zu dienen. Es handelte sich also darum, zu entscheiden, ob sich der Cobra-Amboceptor direct mit dem Lecithin zu einer neuen hämolytisch wirksamen Verbindung paart, oder ob dies nicht der Fall ist. Letzteres würde der Bordet's Anschauungen entsprechenden Ansicht Vorschub leisten, dass die Bindung des Cobragiftamboceptors nur dem Lecithin den Zugang in das Blutkörperchen ermöglicht. Die nachfolgenden Untersuchungen bringen für die Frage auf chemischem Wege diejenige Entscheidung, die für uns auf Grund unserer biologischen Experimente zu erwarten war.

Insbesondere war für unsere Auffassung der Umstand maassgebend, dass es gelingt, die Hämolyse durch Cobragift zu verhindern, wenn man sehr grosse Mengen Cobraamboceptor zur Anwendung bringt. Es werden dann an und für sich empfindliche Blutkörperchen, welche durch eine bestimmte Menge Cobraamboceptor zur Lösung zu bringen waren, nicht mehr gelöst, wenn diese Menge vervielfacht wird. Dies entspricht dem Phänomen, welches wir bei bestimmten bactericiden Sera beobachten können, und welches von Neisser und Wechsberg beschrieben und als Ablenkung des Complements durch einen Ueberschuss freien Amboceptors erkannt worden ist. Es war dieser Versuch nur verständlich unter der Voraussetzung einer directen chemischen Beziehung zwischen Amboceptor und Complement. Es schien uns daher von grösstem Interesse, die Analogie der beim Cobraamboceptor auftretenden Ablenkung nach dieser Richtung hin auf chemischem Wege aufklären zu können.

I. Darstellung des Cobra-Lecithids.

Wegen der zähen Beschaffenheit und geringen Löslichkeit des Lecithins im Wasser konnte man natürlich nicht versuchen, durch directe Mischung der wässerigen Cobragiftlösung mit Lecithin die gewünschte Verbindung darzustellen, sondern man musste nach einem in der Chemie gewöhnlichen Verfahren dafür Sorge tragen, dass das Lecithin durch ein geeignetes Lösungsmittel in den Stand gesetzt werde, beim Ausschütteln sich mit dem Cobragift zu vereinigen. Nach einigen Versuchen fanden wir als das beste Lösungsmittel des Lecithins das Chloroform.

Wir benutzten zu unseren Versuchen getrocknete Cobragifte, die uns in ausserordentlich freundlicher Weise in ausreichender Menge von Herrn Dr. Lamb und Dr. Greig in Parel (Bombay), sowie von Herrn Prof. Calmette in Lille zur Verfügung gestellt worden waren. Als Lecithinpräparat diente uns das Lecithol der Firma Riedel und später das Agfa-Lecithin der Actiengesellschaft für Anilinfabrication, die sich beide als ausgezeichnet brauchbar erwiesen. Ein besonderer Werth muss auf eine genügend reine Beschaffenheit des Lecithins gelegt werden, die für unsere Zwecke dadurch am besten erkannt wird, dass das Lecithin als solches in der Dose von 0,5 ccm einer 1 proc. Lösung rothe Blutkörperchen nicht löst. Ist das nicht der Fall, so empfiehlt es sich, das Lecithin durch 1—2 malige Acetonfällung zu reinigen¹⁾.

Es werden 40 ccm einer 1 proc. Lösung des Cobragiftes in 0,85 pCt. Kochsalzlösung mit 20 ccm einer 20 proc. Lecithinlösung

1) Auch mit einem Brom-Lecithin, das uns Herr Dr. Bergell freundlichst zur Verfügung stellte, konnten wir Cobraamboceptor activiren. Das Präparat erwies sich weniger wirksam als Lecithin, ist aber offenbar auch geeignet, sich mit dem Cobraamboceptor zu einem Lecithid zu verbinden.

in Chloroform in einer Arneiflasche von ca. 100 cem im Schüttelapparat ca. 2 Stunden lang kräftig geschüttelt. Hierauf wird $\frac{3}{4}$ Stunden lang in einer elektrischen Centrifuge, welche 3600 Umdrehungen in der Minute ausführt, centrifugirt. Wenn der Process gelungen ist, muss nach dem Centrifugiren der wässerige Antheil und der Chloroformantheil scharf geschieden sein, und es darf nur an der Grenze beider eine ganz geringe compacte, trübe Zwischenschicht vorhanden sein. Ist das Lecithin nicht genügend rein, so erfolgt diese Trennung nicht. Nun wird die wässerige Schicht von der Chloroformschicht getrennt, indem man die erstere mit Hilfe einer feinen Pipette vorsichtig aufsaugt. Die Chloroformschicht, die leicht in fast quantitativer Ausbeute, gewöhnlich in einer Menge von 19 cem gewonnen wird, wird nun mit dem 5fachen Volumen chemisch reinen, über Na destillirten Aethers versetzt. Es entsteht eine Fällung, welche aus dem gesuchten Cobragift-Lecithid besteht, während das Lecithin im Aether gelöst bleibt.

Es wird nun mit Hülfe der Centrifuge Niederschlag und Flüssigkeit getrennt, das ursprüngliche Volumen Aether wieder hinzugefügt, geschüttelt und centrifugirt und dies mindestens 10 bis 20mal wiederholt, um die anhaftende Menge Lecithin zu entfernen. Das so gewonnene Präparat ist das Cobragift-Lecithid.

Das Präparat kann längere Zeit unter Aether aufbewahrt werden, wobei es sich anscheinend kaum verändert, oder es kann vorsichtig getrocknet werden, wobei es einige, besonders die Löslichkeit betreffende Veränderungen erleidet, welche den Wirkungswerth nicht beeinflussen. Die Ausbeute an Trockensubstanz ist so, dass aus 1 g trockenen Cobragiftes etwa 5 g trockenes Lecithid erhalten wird¹⁾.

1) Wenn man nur sehr wenig Ausgangsmaterial zur Verfügung hat, kann man zur vorläufigen Orientirung auch eine andere Darstellungsweise des Leci-

Nachdem wir nun das Verfahren, das wir zur Gewinnung des Cobra-Lecithids als das beste erprobt hatten, ausgearbeitet hatten, handelte es sich darum, auch auf biologischem Wege zu untersuchen, ob das von uns isolirte Product sich in seiner specifischen Wirkung als die gesuchte Lecithinverbindung des Cobra-Amboceptors charakterisirt. Dieser Beweis konnte nach zwei Richtungen hin erbracht werden, indem wir einerseits nachwiesen, dass in der ausgeschüttelten wässrigen Flüssigkeit die hämolytische Function verloren gegangen ist und andererseits, dass sich dieselbe in der Chloroform-Lecithinlösung vorfindet (s. Tabelle I).

Was das Verhalten der wässrigen Lösung anbetrifft, so lässt sich in der That zeigen, dass aus derselben durch die einmalige Behandlung mit Chloroform-Lecithin die hämolytische Kraft bis auf Spuren entfernt wird und weiterhin, dass es durch eine Wiederholung der Operation gelingt, den ganzen hämolytischen Antheil aus der wässrigen Lösung zu entfernen. Dementsprechend finden wir, dass in den Chloroform-Lecithinantheil die hämolytische Kraft der wässrigen Lösung quantitativ übergeführt wird, so dass schon aus diesem Verhalten die Paarung des Lecithins mit dem Cobra-Amboceptor ersichtlich ist (Tabelle I). Von einer Ausschüttelung des Cobra-Amboceptors etwa durch das Chloroform allein, kann keine Rede sein, wie aus Controlversuchen hervorgeht.

Die neurotoxische Wirkung des nativen Giftes fehlt dem Cobra-Lecithid vollständig. Relativ grosse Quantitäten des Lecithids können in wässriger Lösung Thieren subcutan injicirt werden,

thids versuchen. Man fügt zu 1 ccm einer 4proc. wässrigen Cobragiftlösung 1 ccm einer 20proc. Lecithinlösung in Methylalkohol und lässt das Gemisch unter häufigem Umschütteln mehrere Stunden im Brutschrank stehen. Hierauf setzt man 10 ccm absoluten Aethylalkohol zu und filtrirt von dem ausfallenden Niederschlag der Albuminoide ab. Bei der Ausfällung des klaren Filtrats mit Aether fällt dann das Lecithid aus.

Tabelle I.

1 cem 5 proc. Ochsenblut + 0,2 cem 0,1 proc. Lecithin.

	A. Natives Cobragift (Controle) 0,001 pCt.	B. Cobragift, einmal mit Chloroform- Lecithin ausgeschüttelt 0,1 pCt.	C. Cobragift, zweimal mit Lecithin- Chloroform ausgeschüttelt 1,0 pCt.	D. Cobralecithid, aus Chloro- form-Lecithin durch Aether- fällung gewonnen 0,002 pCt. ¹⁾
1,0 cem	complet	complet	null	complet
0,75 "	"	"	"	"
0,5 "	"	"	"	"
0,35 "	"	"	"	"
0,25 "	"	"	"	"
0,15 "	"	"	"	"
0,1 "	f. complet	"	"	"
0,075 "	stark	"	"	"
0,05 "	wenig	"	"	f. complet
0,035 "	Spur	f. complet	"	stark
0,025 "	f. null	mässig	"	wenig
0,01 "	null	wenig	"	Spur
0,0075 "	"	Spur	"	f. null
0,005 "	"	f. null	"	null
0,0035 "	"	null	"	"
0,0025 "	"	"	"	"
0,0015 "	"	"	"	"
Anzahl der lytischen Dosen auf das to- tale ursprüngliche Volum von 40 cem berechnet	266 000 bis 267 000	800	0,0	266 000 bis 267 000
Procentsatz der Hä- molysine in jeder Lösung	100 pCt.	0,003 pCt.	0,0 pCt.	100 pCt.

1) Im Vergleich zur ursprünglichen wässrigen Giftlösung.

ohne allgemeine Symptome hervorzurufen. So verursacht z. B. eine Menge, welche genügt, 200 cem Mäuseblut zu zerstören, Mäusen von 15 g Gewicht injicirt, keine anderen Symptome als ein Infiltrat in den geimpften Partien. Ebenso hat die subcutane

Injection von 10 ccm einer 1 proc. Lösung des Lecithids bei Kaninchen keine allgemeinen Symptome zur Folge. Die locale Reaction ist dagegen in diesem Falle eine ausgedehnte, indem das hervorgerufene Infiltrat oft eine beträchtliche Fläche der Abdominalwand umschliesst.

Die zweite Componente des Cobragiftes, das Neurotoxin, geht demnach nicht in Chloroform-Lecithin über. Wir haben dagegen in dieser Hinsicht die Thatsache festgestellt, dass der wässrige Antheil, der vollständig oder so gut wie vollständig vom hämolytischen Amboceptor befreit war, seine giftigen Eigenschaften im Thierversuche erhalten hatte (s. Tabelle II). Es wird dadurch die schon von Myers festgestellte principielle Verschiedenheit des Hämotoxins und des Neurotoxins auf einem neuen, direct chemischen Wege bestätigt.

Tabelle II.

Vergleichende Prüfung der neurotoxischen Wirkung einer Cobragiftlösung a) vor und b) nach dem Ausschütteln des Cobra-Amboceptors durch Chloroform-Lecithin.

Gift 0,01 pCt.	a) Natives Gift	b) Ausschütteltes Gift
0,5 ccm	† nach 2 St.	† nach 1 St.
0,35 "	† " 2 $\frac{1}{4}$ St.	† " 1 $\frac{1}{4}$ St.
0,25 "	† " 1 $\frac{3}{4}$ "	† " 1 $\frac{1}{4}$ "
0,15 "	† " 2 $\frac{1}{2}$ "	† " 8 "
0,12 "	† " 30—40 St.	† " 30—40 St.
0,1 "	lebt	lebt

II. Ueber die Eigenschaften des Cobra-Lecithids.

Wir gehen am besten bei der Beschreibung des Cobra-Lecithids von der nach dem oben beschriebenen Verfahren gewonnenen, durch häufiges Waschen mit Aether vom Lecithin befreiten Aetherfällung aus, welche man durch scharfes Auspressen zwischen

Filtrirpapier von der Hauptmenge des noch anhaftenden Aethers befreit hat.

Dieses primäre Product ist unlöslich in Aceton und Aether, löslich dagegen in Chloroform, Alkohol in der Kälte und in Toluol beim Erwärmen. Die Lösungen in Chloroform und Alkohol werden durch Zusatz von Aether und Aceton gefällt. Sehr wichtig ist es, dass sich das noch von Aether befeuchtete Product spielend leicht im Wasser löst. Auch wenn man dafür Sorge trägt, durch einen Luftstrom den noch in dem Product enthaltenen Aether rasch zur Verdunstung zu bringen, so erhält man durch Auflösung in Wasser eine absolut klare, hellgelb gefärbte Lösung.

Aus den geschilderten Eigenschaften ergibt sich, dass das primäre Product vollkommen verschieden von den beiden Ausgangssubstanzen, dem Cobra-Amboceptor einerseits und dem Lecithin andererseits, ist. Von dem Lecithin unterscheidet es sich insbesondere durch seine Unlöslichkeit in Aether und durch seine leichte Löslichkeit in Wasser, vom Cobragift-Amboceptor durch seine Löslichkeit in den angeführten organischen Lösungsmitteln, Alkohol, Chloroform, Toluol, an welche das Cobragift als solches keine Spur von Cobra-Amboceptor abgibt.

Sehr interessant ist nun die Beobachtung, dass die wässrige Lösung des primären, in der geschilderten Weise aus Cobra-Amboceptor und Lecithin erhaltenen Cobra-Lecithids spontan eine Modification erleidet, die zur Bildung eines unlöslichen Körpers führt. Lässt man die wässrige Lösung bei Zimmertemperatur stehen, so wird dieselbe nach und nach trübe und scheidet schon im Laufe von wenigen Stunden einen weisslichen Niederschlag aus. Entfernt man dieses Dépôt durch Filtration oder durch Centrifugiren, so entsteht von Neuem in der klaren Flüssigkeit ein Nieder-

schlag. Der erhaltene Niederschlag ist mikro-crystallinisch, von weisser Farbe, durchscheinend und stark lichtbrechend.

Man kann sich nun überzeugen, dass dieser Niederschlag nichts anderes ist, als eine Umwandlungsform des Lecithids, indem der durch Centrifugiren und nachheriges Waschen isolirte Niederschlag noch volle hämolytische Wirkung ausübt, während dementsprechend die ursprüngliche Lösung des primären Productes im Verhältniss hierzu an Wirksamkeit einbüsst. In einem Versuch, den wir genauer verfolgt haben, constatirten wir, dass im Laufe der Zeit etwa $\frac{2}{3}$ des Lecithids sich in fester Form ausgeschieden hatten, während $\frac{1}{3}$ in Lösung geblieben war. Das auf diese Weise entstandene secundäre Lecithid ist, wie schon erwähnt, in kaltem Wasser so gut wie unlöslich, dagegen ist es leicht löslich in warmem Wasser, aus dem es sich beim Erkalten wieder ausscheidet. Dieses Verhalten bildet aber auch den Hauptunterschied zwischen dem primären und dem secundären Lecithid, denn das Verhalten den erwähnten organischen Solventien gegenüber ist das gleiche für beide Lecithide. Für chemische Untersuchungen ist natürlich das secundäre Lecithid durch seine Beschaffenheit besonders geeignet und es ist die Analyse dieses interessanten Körpers von hervorragender Seite bereits in Angriff genommen, welche auch schon einige wichtige Resultate ergeben hat, auf die später zurückgekommen werden soll. Wir bemerken heute nur, dass das Präparat auch in concentrirten Lösungen keine Biuret-Reaction ergiebt. Ebenso, wie die chemische Untersuchung der beschriebenen Lecithide möchten wir uns auch die Bearbeitung des auf die geschilderte Weise in gereinigtem Zustande erhaltenen Neurotoxins vorbehalten.

Die Bildung des secundären Lecithids erfolgt aber auch schon,

wenn man den Aetherniederschlag bei Brutschrank-Temperatur trocknet. Man überzeugt sich dann leicht, dass ein solches Präparat, zumal wenn es mehrere Tage im Brutschrank gestanden hat, seine Wasserlöslichkeit mehr oder weniger eingebüsst hat und dass der unlösliche Antheil in seinen Eigenschaften mit denen des aus wässriger Lösung abgeschiedenen secundären Lecithids übereinstimmt. Für eine Reindarstellung des secundären Lecithids erscheint aber der oben erwähnte Weg, welcher von der wässrigen Lösung des primären Productes ausgeht, der zweckmässigere, weil er hellere Präparate liefert.

Es ist natürlich, dass das fertige Lecithid sich in manchen Beziehungen in seiner Wirkung von der des Cobra-Amboceptors unterscheidet. Leicht verständlich ist, dass das Cobra-Lecithid auf die Blutkörperchen sämtlicher untersuchter Species, gleichgiltig, ob dieselben disponibles Lecithin enthalten oder nicht, einwirkt. Es hat sich hierbei die interessante Thatsache herausgestellt, dass die absolute Menge des zur Hämolyse nothwendigen Lecithids für die Blutkörperchen verschiedener Species dieselbe ist, indem wir finden, dass eine Menge des Lecithids, die bei der quantitativen Darstellung etwa 0,003 mg trockenen Cobragiftes entsprach, im Stande war, 1 cem der 5 proc. Aufschwemmung der Blutkörperchen verschiedener Species (Meerschweinchen, Kaninchen, Mensch, Ochs) zu lösen. Es ist hierin, wie wir erwähnen wollen, dieselbe Menge Cobragift enthalten, die in dem einfachen Mischungsversuch bei einem grossen Ueberschuss von Lecithin die Lösung der Blutkörperchen herbeiführt.

Sehr interessant war ein weiteres Verhalten, das wir zu beobachten Gelegenheit hatten, und welches den Vergleich der für die Wirkung des Cobra-Lecithids und des Amboceptors mit oder ohne Zusatz von Lecithin nothwendigen Zeit betrifft. Wir haben

schon in früheren Aufsätzen hervorgehoben, dass, wenn wir Cobragift auf empfindliche Blutkörperchen einwirken lassen, die Lösung nach einer beträchtlichen Incubationszeit stattfindet, derart, dass, wenn die minimale Menge in Reaction tritt, 12 bis 18 Stunden (2 Stunden 37° , der Rest 8°) verlaufen, bis völlige Lösung eingetreten ist. Bei Anwendung eines geeignet grossen Ueberschusses von Cobra-Amboceptor auf die empfindlichste Blutkörperchenart (Meerschweinchenblut) verstreichen mindestens 10 bis 30 Minuten bis zur Vollendung der Lösung. Aehnliche Differenzen finden wir auch dann, wenn wir, wie früher beschrieben, Cobragift und Lecithin auf unempfindliche Blutkörperchen einwirken lassen. Es sind dann bei minimalen Quantitäten von Lecithin und Amboceptor ebenfalls 6—18 Stunden zur Lösung nothwendig, während die Zeit sich bei grösseren Ueberschüssen verkürzt, ohne dass es jedoch zur momentanen Auflösung kommt.

Im Gegensatze hierzu zeigt sich beim fertigen Lecithid eine ganz erhebliche Abkürzung der Incubationsperiode, derart, dass bei Verwendung concentrirter Lösungen die Auflösung momentan erfolgt. Besonders auffallend wird die Abkürzung der zur Lösung nothwendigen Zeit bei Anwendung kleiner Dosen des Lecithids, indem auch hier der Auflösungsprozess sofort einsetzt und binnen 15—20 Minuten complet wird. Es handelt sich also in diesem Falle um eine etwa 20 fache Beschleunigung des Vorganges.

Dieses Verhalten ist insofern von Bedeutung, als es zeigt, dass in diesem Falle die Incubationsperiode nicht auf einer langsamen Wirkung des verankerten toxophoren Complexes (Lecithin) beruht, sondern ausschliesslich auf der nur langsam erfolgenden Entstehung des eigentlichen toxischen Agens, des Lecithids. Der Unterschied in der Wirkungszeit bei kleinen und grossen Dosen erklärt sich einfach nach dem bekannten Gesetz, dass die Reaction,

hier also die Bildung von Cobra-Amboceptor und Lecithin, in concentrirten Lösungen schneller verläuft als in verdünnten.

Ein dritter Unterschied zwischen Cobra-Amboceptor und den fertigen Lecithiden beruht auf dem Verhalten gegen höhere Temperaturen, indem die wässrige Lösung sowohl des primären, wie auch des secundären Cobra-Lecithids weit stabiler ist als die Lösungen des Amboceptors allein, sofern man sie 6 Stunden auf 100° erhitzen kann, ohne dass ihre Wirkung nennenswerth abnimmt, während der Amboceptor des Cobragiftes, nur 30 Minuten auf 100° erhitzt, seine Wirkung verliert. Es ist das offenbar so zu erklären, dass die Verbindung durch den Eintritt des Lecithinmoleküls eine Festigung erfahren hat.

Viertens differirt das fertige Lecithid im Verhalten gegen das von Calmette entdeckte Schlangengiftserum erheblich von dem Cobra-Amboceptor, indem es viel weniger durch dasselbe beeinflusst wird als der Letztere, wie wir in einem späteren Aufsätze noch ausführlich schildern werden.

Im Gegensatze zu diesen Differenzen verhalten sich Cobra-Lecithid und Cobra-Amboceptor + Lecithin ähnlich gegen Cholestearin. Es war früher schon hervorgehoben, dass das Cholestearin im Stande ist, die Hämolyse durch Cobragift zu hindern; dasselbe ist — wenn auch in quantitativ geringerem Maasse — der Fall beim fertigen Lecithid (cf. Tabelle III).

IV. Ueber die Lecithide einiger anderer Gifte.

Es war natürlich von grossem Interesse, zu untersuchen, ob diese eigenartige Lecithidbildung, die bisher in der Chemie kein Analogon gefunden hat, sich auf das Cobragift beschränkt, oder sich auch auf andere Gifte erstreckt. Wir haben zu diesem Zwecke, Dank der grossen Freundlichkeit der Herren Dr. Lamb,

Tabelle III.
1 cem 5 proc. Ochsenblut.

Mengen der Cholestearinlösung ¹⁾		A. Natives Cobragift, ca. 1½ lösende Dosen mit Lecithinzusatz	B. Primäres Cobralcithid, ca. 1½ lösende Dosen	C. Secundäres Cobralcithid, ca. 1½ lösende Dosen
0,1	ccm	null	null	null
0,075	"	"	"	"
0,05	"	"	"	"
0,035	"	"	"	"
0,025	"	"	"	"
0,015	"	"	f. null	f. null
0,01	"	"	Spur	Spur
0,0075	"	"	wenig	wenig
0,005	"	f. null	mässig	mässig
0,0035	"	Spur	stark	stark
0,0025	"	wenig	f. complet	f. complet
0,0015	"	mässig	complet	complet
0,001	"	stark	"	"
0,00075	"	"	"	"
0,0005	"	"	"	"
0,00035	"	"	"	"
0,00025	"	f. complet	"	"
0,00015	"	complet	"	"

¹⁾ Die Cholestearinlösung wurde in der Weise hergestellt, dass 1 cem einer heissgesättigten Lösung von Cholestearin in heissem Methylalkohol mit 9 cem 0,85 proc. Kochsalzlösung verdünnt wurde.

Prof. Calmette, Dr. Kinyoun, Dr. Dowson, Prof. Kitasato, folgende Gifte einer Prüfung auf Lecithidbildung unterziehen können:

1. Bothrops lanceolatus,
2. Daboia Russellii,
3. Naja haye,
4. Kerait,
5. Bungarus fasciatus,
6. Trimeresurus anamalensis (Hill viper),
7. Trimeresurus Riukiuanus (Japan).
8. Crotalus adamantus.

Auf das Verhalten dieser Gifte gegen verschiedene Blutkörperchenarten werden wir in einem späteren Aufsatz noch zurückkommen. Wir beschränken uns hier auf die Bemerkung, dass sämtliche Gifte die untersuchten Blutkörperchenarten (Menschenblut, Meerschweinchenblut, Kaninchenblut, Ochsenblut) nach ausreichendem Zusatz von Lecithin auflösen. Die absolute, zur Lösung ausreichende Menge der Gifte ist mit Ausnahme des Bothrops-Giftes, welches 10 mal schwächer wirkt, und des 25 mal schwächeren Giftes von *Trimeresurus anamalensis* — Ueberschuss von Lecithin vorausgesetzt — für alle untersuchte Blutkörperchenarten annähernd die gleiche, indem 0,003 g im Stande sind, die genannten Blutkörperchen (1 ccm 5 proc. Lösung) aufzulösen. Schon durch diese Beobachtung war die Bildung eines Lecithids für all diese Gifte wahrscheinlich gemacht. In der That gelang es in allen diesen Fällen, nach der oben beschriebenen Methode mit Leichtigkeit ein festes Lecithid darzustellen, welches die hämolytische Wirkungskraft der Gifte in quantitativer Weise enthält¹⁾. Wir glauben daher, dass im Allgemeinen sämtliche hämolytische Schlangengifte einen Amboceptor-Typus besitzen und mit einer lecithinophilen Gruppe versehen sind, deren Besetzung durch das Lecithin die hämolytische Wirkung bedingt. Ja, es scheint sogar, als ob besonders diese lecithinophilen Gruppen dasjenige Agens sind, welches an letzter Stelle den Typus der hämolytischen Schlangengiftwirkung bedingt.

Wir stützen uns in dieser Beziehung auf die Thatsache, dass

1) Bothropsgift ergibt seiner zehnmal schwächeren Wirkung entsprechend auch nur den zehnten Theil der Ausbeute an Lecithid im Vergleich zu den übrigen Giften, ebenso das Gift von *Trimeresurus anamalensis* nur den fünf- undzwanzigsten Theil Lecithid.

einzelne der von uns untersuchten Gifte wohl in ihrer haptophoren Gruppe, welche sich an den Receptor der Blutkörperchen verankert, different sind. So hat schon Lamb¹⁾ sicher nachgewiesen, dass der Daboia-Amboceptor nicht wie der Cobra-Amboceptor durch das Calmette'sche Serum in seiner Wirkung aufgehoben wird. Dasselbe finden wir auch bei Bothrops, Crotalus und Trimeresurus Riukiuanus, während das Gift von Bungarus und Naja haye sich dem Serum gegenüber dem Cobragift ähnlich verhalten. Es ist daher sehr leicht möglich, dass bei den verschiedenen Gifftypen es sich nur um Differenzen der haptophoren Gruppe handelt, während die charakteristische lecithinophile Gruppe in allen Fällen identisch ist.

Es war nun von Wichtigkeit, zu untersuchen, ob auch bei anderen Thieren ausser den Schlangen Gifte vorhanden sind, welche zur Lecithidbildung sich befähigt erweisen. Wir untersuchten zunächst das Scorpionengift, und zwar aus dem Grunde, weil hier schon von Calmette²⁾ der interessante Nachweis erbracht wurden ist, dass die acut tödtliche Wirkung des Scorpionengiftes durch das Serum gegen Schlangengift aufgehoben wurde, was auf eine gewisse Analogie der Giftcomponenten des Scorpions und der Giftschlangen hinwies. Wir stellten nun zunächst fest, dass das Scorpionengift, welches wir der Freundlichkeit des Herrn Prof. Treub, Director des botanischen Gartens in Buitenzorg verdanken, an und für sich nur auf Meerschweinchenblut eine schwache hämolytische Wirkung ausübt, die anderen Blutkörperchenarten unbeeinflusst lässt, dagegen nach Zusatz von Lecithin alle untersuchten Blutkörperchenarten fast gleichartig in nicht unbeträcht-

1) Lamb, Scientific Memoirs, Medical and Sanitary Depts, Gov. of India 1903. No. 3.

2) Calmette, Ann. de l'Institut Pasteur 1895. No. 4.

licher Weise auflöst. Das Gift wirkt etwa 20 mal schwächer als Cobragift. (S. Tabelle IV. Hämolyse für Ochsenblut.)

Tabelle IV.

Wirkung des Scorpionengifts mit und ohne Lecithidzusatz.

Mengen der 0,2 proc. Scorpiongiftlösung ccm	1 ccm 5 proc. Ochsenblut	
	+ 0,2 ccm 0,1proc. Lecithin	Controle ohne Lecithin
1,0	complet	null
0,75	"	"
0,5	"	"
0,35	"	"
0,25	"	"
0,15	"	"
0,1	"	"
0,075	"	"
0,05	"	"
0,035	"	"
0,025	"	"
0,015	fast complet	"
0,01	mässig	"
0,0075	wenig	"
0,005	Spur	"
0,0035	"	"
0,0025	Spürchen	"
0,0015	null	"

Diesem Verhalten entsprechend gelang es uns nun in der That, nach den gewöhnlichen Verfahren aus dem Scorpionengift mit Leichtigkeit ein typisches Lecithid quantitativ zu erhalten¹⁾.

Wir kommen nach dem Gesagten zu der Anschauung, dass der wesentliche Charakter des hämolytischen Cobragiftes nicht sowohl in der haptophoren Gruppe liegt, sondern an letzter Stelle

1) Es ist wahrscheinlich, dass auch das Gift eines Fisches, des *Trachinus draco*, welches von Briot (Journ. de Physiol. et de Pathol. gén. 1903. No. 2) untersucht ist, einer Lecithidbildung fähig sein dürfte, wenigstens spricht hierfür die Angabe von Briot, dass das in eem *Trachinus*gift enthaltene hämolytische Agens durch ein Serum, das über 60° erhitzt worden war, activirt werden kann.

ausschliesslich auf das Lecithin zurückzuführen ist, welches eben durch Zuhülfenahme eines geeigneten lecithinophilen Amboceptors an die Blutkörperchen verankert wird. Nun wissen wir ja, dass Lecithin an und für sich in jedem rothen Blutkörperchen vorhanden ist. Es scheint das in gewissem Widerspruch zu stehen zu der von uns experimentell festgestellten Thatsache, dass das Lecithin die Ursache der Hämolyse sei. Dieser Widerspruch ist hier nur ein scheinbarer, indem wir anzunehmen haben, dass mit Hülfe des Cobragiftes das Lecithin in die Nähe anderer Zellbestandtheile kommt, als in welchen es normaler Weise vorhanden ist. Es handelt sich also hier um die schädigende Wirkung einer an falscher Stelle befindlichen, an und für sich lebenswichtigen Substanz. Ganz evident wird auch diese Folgerung, wenn wir bedenken, dass bei den primär gegen Cobra-Amboceptor empfindlichen Blutkörperchen die hämolytische Wirkung nicht auf der Zufuhr neuen Lecithins, sondern nur auf einer Verschiebung des in der Zelle präformirten Lecithins an den durch die Verankerung des Cobragift-Amboceptors bestimmten Platz beruht.

XXXVII.

Ueber die Giftcomponenten des Diphtherie-Toxins.¹⁾

Von

P. Ehrlich.

In der Festschrift zur Eröffnung des Kopenhagener Serum-institutes ist eine Arbeit von Arrhenius und Madsen²⁾ erschienen, welche die Absättigungsverhältnisse von Toxin und Antitoxin vornehmlich zum Gegenstand hat. Es ist gewiss mit Freude zu begrüßen, dass Madsen das gelungen ist, was ich Jahre lang in Deutschland vergebens erstrebt hatte, nämlich das Interesse eines so ausgezeichneten physikalischen Chemikers für diese Fragen zu gewinnen. Bei dem Stande unseres heutigen Wissens werden wir der Möglichkeit, die Toxine in reiner Form zu isoliren, vorläufig entsagen müssen und können daher bei der Analyse der so überaus wichtigen Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin der Arbeitsmethode des Chemikers mit der Wage in der Hand nicht

1) Sonderabdruck aus der Berliner klin. Wochenschr. 1903. No. 35—37.

2) S. Arrhenius und Th. Madsen, Physical chemistry applied to toxins and antitoxins. Festschrift ved indvielsen af Statens Serum Institut; Kopenhagen 1902. Neuerdings in deutscher Sprache veröffentlicht in der Zeitschrift f. physikal. Chemie. 1903.

entsprechen. Andererseits ist das Studium von Toxin und Antitoxin mit Rücksicht auf die sich ergebenden practischen Consequenzen von zu grosser Wichtigkeit, als dass wir resignirt Jahre und Jahrzehnte abwarten könnten, bis die Chemie so weit fortgeschritten wäre. Wir werden uns daher mit den verfügbaren geringen Mitteln begnügen, diese aber nach jeder Richtung hin heranziehen müssen, um das complicirte Gebiet so weit bei dem jetzigen Stande unseres Wissens irgend möglich aufzuklären. Ich habe in jahrelanger Arbeit diesem Problem nachgestrebt und als den einzigen Weg ein genaues quantitatives Studium der Sättigungsvorgänge erkennen zu müssen geglaubt. Insbesondere glaube ich in der partiellen Absättigung eine Methode gefunden zu haben, welche besonders geeignet ist, in die intimsten Verhältnisse der Toxinconstitution einzudringen. Es war mir bedauerlich, dass von autoritativer Seite ausgesprochen wurde, dass dieser Weg der unrichtige wäre und auf einen todten Strang führte. Um so erfreulicher ist mir aber daher, dass nun von einem Manne, wie Arrhenius, mein Vorgehen principiell als das richtige anerkannt und der von mir eingeschlagene Weg weiter verfolgt wird.

Die Arbeit von Arrhenius und Madsen betrifft vornehmlich das Tetanolysin, das von mir entdeckte hämolytische Nebengift der Tetanusbacillen. Das Tetanolysin ist in der haptophoren Gruppe von Tetanospasmin verschieden und besitzt dementsprechend einen besonderen im Tetanusserum des Handels enthaltenen Antikörper. Madsen hat darüber in meinem Institut eingehende Untersuchungen ausgeführt und zunächst festgestellt, dass bei partieller Absättigung des Tetanolysins durch steigende Mengen Antitoxins bestimmte im Beginn zugefügte Antitoxinmengen viel mehr Gift neutralisiren, als bei weiterem Zufügen. Madsen schloss hieraus und z. Th. auch aus anderen Gründen (Abschwächung,

Vorgänge bei der Absättigung) auf die Existenz mehrerer Gifte von verschiedener Avidität.

Bei Wiederaufnahme der Tetanolysinstudien durch Arrhenius und Madsen wurden im Wesentlichen dieselben Resultate erzielt, und es gelang den beiden Autoren, eine Formel für die Einwirkung von Antitetanolysin auf Tetanolysin aufzustellen, die dem Guldberg-Waage'sch Gesetz entsprach. Gestützt hierauf wurde nun versucht, die entsprechenden Verhältnisse bei ganz einfachen Blutgiften festzustellen, ähnlich, wie dies in nicht ganz einwandfreier Art vorher durch Danysz geschehen ist. Arrhenius und Madsen wählten eine schwache Base und Säure, Ammoniak und Borsäure, als Hämolyysin und Antihämolyysin. Sie fanden hierbei, dass der Absättigungsvorgang sehr ähnlich wie bei Tetanolysin und Antilyysin verläuft, und schlossen daraus, dass es sich auch bei der Sättigung der Toxine und Antitoxine um Reactionen einheitlicher Substanzen mit schwachen Affinitäten handelte.

Sie äussern in dieser Beziehung:

„Wie schon hervorgehoben, giebt die zuletzt erwähnte Curve eine ziemlich genaue Darstellung der Neutralisation von Ammoniak mit Borsäure. Bei der Untersuchung des Ammoniaks als Hämolyysin hätte sich nach Analogie ein ähnliches Spectrum wie in dem Falle von Toxin oder Tetanolysin (Fig. 3) herstellen und vielleicht der folgende Schluss ziehen lassen: Borsäure (Antitoxin) im Betrage 1 zu Ammoniak gefügt, neutralisirt 50 pCt. dieser Base, im Betrage 2 dagegen 66,7 pCt., im Betrage 3 75 pCt. und im Betrage 4 80 pCt. Hieraus folgt, dass, da jedesmal die respectiven Mengen von Toxin 50, 16,7, 8,3 und 5 pCt. durch dieselbe Menge von Borsäure neutralisirt werden, die erste neutralisirte Menge von Ammoniak dreimal so toxisch, wie die darnach neutralisirte Menge ist, die wieder doppelt so toxisch ist als der nächste Betrag.

Dieser ist $1\frac{1}{2}$ mal toxischer als der folgende u. s. w. Mit anderen Worten: Ammoniak ist kein einfacher Körper, sondern besteht aus mehreren Bestandtheilen von verschiedener Toxicität (und diese Toxicitäten stehen in einfachen reziproken Verhältnissen). Von diesen Bestandtheilen wird das Toxin mit der grössten chemischen Affinität zuerst neutralisirt.

Ein ähnlicher Schluss ist in dem Falle von Toxin wirklich gezogen worden und man hat das zuerst neutralisirte (stärkste) Toxin Prototoxin, das nächste Deuterotoxin, das nächste Tritotoxin u. s. w. genannt. Die letzten sehr schwachen Toxine werden Toxone genannt.“

Diese Feststellung steht im evidentesten Widerspruch mit meinen Angaben, dass das Diphtheriegift aus verschiedenen Bestandtheilen sich zusammensetze. Bei der grossen Wichtigkeit des Gegenstandes kann ich mich der Aufgabe nicht entziehen, in die Discussion einzugreifen und die Gründe anzuführen, welche mich veranlassen, an meinem Standpunkt absolut und ohne jede Modification festzuhalten¹⁾.

Es werden wohl viele durch die neuen Anschauungen der

1) Gruber, dessen eigene zur Widerlegung meiner Theorie angestellten Experimente von mir als unrichtig erwiesen wurden, so dass er nichts darauf zu erwidern wusste, hat die Gelegenheit benutzt, sich jetzt an Arrhenius und Madsen zu klammern und zu verkünden, dass durch ihre Feststellungen „dem ganzen Spuk der Seitenkettentheorie in aller Stille ein Ende bereitet wurde“. Es bedarf für jeden Fachmann keiner Erörterung, dass die Frage, ob das Diphtheriegift aus einer oder mehreren Substanzen bestehe, mit der Seitenkettentheorie gar nichts zu thun hat. Habe ich ja, als ich die Theorie aufstellte, selbst an die Einheitlichkeit des Diphtheriegifts geglaubt, und als ich später zur Differenzirung der Giftcomponenten schreiten musste, immer betont, dass die einzelnen Giftbestandtheile sich nur in ihrer toxophoren Gruppe unterscheiden, sich aber in der für die Antitoxinbildung maassgebenden haptophoren Gruppe gleich verhalten müssen (cf. meine Entgegnung an Gruber in Münchener med. Wochenschr. 1903. No. 33 u. 34).

beiden Autoren ausserordentlich überrascht sein, da es den Anschein haben muss, dass ich in einer höchst einfachen Frage sozusagen den Wald vor lauter Bäumen nicht gesehen und complicirte Annahmen herangezogen hätte, wo man mit den einfachsten Vorstellungen der Chemie hätte auskommen können. Ich glaube, dass es auch Manchem wunderlich erscheinen wird, dass ich, der ich jahrelang dieses Gebiet eingehend bearbeitet und gerade chemische Studien seit langer Zeit mit besonderer Vorliebe gepflegt habe, auf diese nächstliegende Erklärung überhaupt nicht gekommen bin. Dem ist aber nicht so. Ich bin vielmehr bei meinen Arbeiten ebenfalls von der von Arrhenius und Madsen vertretenen Anschauung, dass unvollständige Absättigungsvorgänge für die Verbindung Toxin-Antitoxin maassgebend wären, ausgegangen. Aber bei einer eingehenden Analyse des Diphtheriegiftes — meine Publicationen beziehen sich nur auf dieses — habe ich eben zu complicirten Erklärungen übergehen müssen.

Dass Tetanolyisin und Antitoxin schwache Affinitäten besitzen, habe ich gleich im ersten Beginn meiner Untersuchungen festgestellt und auch die Versuchstechnik diesem geringen Vereinigungsbestreben angepasst. Ich habe damals gerade in Bezug auf das Tetanolyisin den Satz ausgesprochen, dass die Vereinigung von Toxin und Antitoxin in dünnen Lösungen langsamer vor sich geht, als in concentrirten, und dass Wärme den Vorgang beschleunigt. Wie gering das Vereinigungsbestreben von Tetanustoxin und Antitoxin ist, geht aus folgendem schon vor 8 Jahren angestellten Versuch hervor: Lässt man ein bestimmtes, wenig concentrirtes Serum-Giftgemisch 2 Stunden stehen, so ist die Wirkung des Serums 40 mal so gross, als wenn man die Mischung sogleich benutzt. Ob damit das Optimum der Sättigung erreicht ist, ist schwer zu entscheiden, da die genaue Grenzbestimmung an

dem Umstand scheidet, dass das Gift in wässrigen, zumal verdünnten Lösungen sich rasch zersetzt, so dass man immer zwischen der Scylla ungenügender Bindung und der Charybdis der Giftzerstörung steht¹⁾.

Dagegen ist die Affinität des Diphtherietoxins eine viel höhere. Es ist ja bekannt, dass beide Componenten sich so rasch vereinigen, dass die in der Prüfungstechnik vorgeschriebene Bindungsdauer von 15 Minuten sicher schon überflüssig lang ist. Wenn ich also auch zugeben kann, dass die Vereinigung von Tetanolysin und Antilysin etwa wie die Neutralisation zwischen schwacher Base und schwacher Säure verläuft, so werde ich in Folgendem den Beweis erbringen, dass die Verwandtschaft von Diphtherietoxin und Antitoxin eine hohe, etwa derjenigen einer starken Säure und Base entsprechende ist. Dementsprechend glaube ich mich auch überzeugt zu haben, dass der Absättigungsvorgang beim Diphtherietoxin und Antitoxin nicht in der Form der Curve, sondern der geraden Linie verläuft. Ich habe hiermit schon den ersten Einwand gegen die Verallgemeinerung der Befunde von Arrhenius und Madsen erhoben. Ebenso wenig wie man die Ergebnisse der Neutralisation von Borsäure und Ammoniak auf jede beliebige Combination von Säure und Base übertragen kann, ebensowenig kann man die am Tetanolysin gewonnenen Erfahrungen insgemein auf die gesammte Toxinlehre beziehen²⁾.

1) Wenn ich trotz dieser Missstände doch das Tetanolysin Thorvald Madsen vor Jahren zur Bearbeitung vorgeschlagen habe, so war dies mehr ein Nothbehelf, welcher durch den damals vorhandenen Mangel an sonstigen geeigneten Hämolysinen bedingt war. Zur Zeit verfügen wir über eine Reihe derartiger Substanzen (z. B. Arachnolysin, Schlangengift), die durchaus haltbar sind und daher durch Fortfall des Zerstörungsfactors für geneue Bestimmungen vortheilhafter.

2) Ich möchte erwähnen, dass in neuester Zeit Herr Dr. Kyes auch beim Schlangengift gefunden hat, dass die Neutralisation mit Antitoxin unter starker Avidität gradlinig erfolgt.

Wenn nun das Vereinigungsbestreben von Diphtherietoxin und Antitoxin ein so starkes ist, so werden wir eben den unregelmässigen Verlauf des Absättigungsvorganges auf andere Momente, als die von Arrhenius und Madsen vermutheten beziehen müssen.

I. Diphtherietoxine.

Zum Verständniss des Folgenden ist es nicht zu umgehen, einige Hauptprincipien der Toxin-Antitoxin-Analyse zu erörtern. Das Diphtheriegift ist ja, wie bekannt, die Bouillonflüssigkeit, in der Diphtheriebacillen gewachsen sind und ihre giftigen Secretionsproducte abgegeben haben. Zur Bestimmung der Giftigkeit bedient man sich des Meerschweinchens und bezeichnet als Dosis letalis (D. L.) diejenige Menge Gift, welche ein Meerschweinchen von 250 g Körpergewicht sicher am 4. Tage tödtet. Um die Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin zu ermitteln, geht man am Besten vom Serum aus, da sich dasselbe durch die von mir angegebenen Methoden (Vacuum, trocken) constant erhalten lässt und in dieser Form auch als Maassstab für die amtliche Werthbestimmung dient. Die als Standard aufgestellte Immunitätseinheit (I. E.) ist natürlich eine willkürliche Grösse und so entstanden, dass diejenige Menge Antitoxin als Einheit bezeichnet wurde, welche von einem bestimmten, damals gerade zur Verfügung stehenden Gift 100 D. L. so absättigte, dass nach Injection dieses Gemisches auch nicht die geringste Spur von Krankheit (allgemeiner oder localer Reaction) eintrat. Mischt man nun eine Immunitätseinheit Serum mit abgestuften Mengen Gift, so kann man zwei Grenzwerte erreichen. Der eine wird als Limes Null (L_0) bezeichnet und entspricht der Menge Gift, die von 1 I. E. vollkommen neutralisirt ist, während der andere Grenzwert, Limes Tod (L_{\dagger}), diejenige Menge Gift darstellt, die bei Zufügen von 1 I. E. gerade so weit abgesättigt

ist, dass eben noch eine einfache D. L. übrig bleibt. Von diesen beiden Grenzwerten ist der $L\ddagger$ Werth ausserordentlich leicht und mit grosser Genauigkeit zu ermitteln, so dass er als Maassstab für die prüfungstechnische Bewerthung des Diphtherieheilserums dient. Er bedeutet, wie leicht ersichtlich, nichts anderes, als dass von den vorhandenen x D. L. durch 1 I. E. $(x-1)$ D. L. abgesättigt werden, so dass gerade noch 1 D. L. frei bleibt, die den Tod des Meerschweinchens in 4 Tagen herbeiführt.

Nun hätte man a priori erwarten dürfen, dass die Menge der letalen Dosen, die von einer Immunitätseinheit abgesättigt werden, in Giften verschiedener Herkunft stets dieselbe ist. Der einzige Unterschied, den man hätte erwarten können, würde darin bestehen, dass bei verschiedenen Giftlösungen das Volumen, in dem eine bestimmte Menge D. L. enthalten ist, je nachdem die Bacillen mehr oder weniger Gift produciren, von Fall zu Fall wechselt.

Die nähere Untersuchung zeigte aber, dass in Wirklichkeit die Verhältnisse ganz anders liegen, indem bei verschiedenen Giftbouillons die Zahl der in $L\ddagger$ enthaltenen D. L. ausserordentlich, und zwar bei den näher analysirten Giften zwischen 15 und 160, schwankt. Da nun insbesondere von mir der Nachweis erbracht war, dass die Toxin-Antitoxin-Absättigung auf einem chemischen Process beruhte, war dieses Resultat nur so zu erklären, dass in der Diphtheriebouillon neben den Toxinen noch andere ungiftige Substanzen enthalten sind, die ebenso wie das Diphtherietoxin Antitoxin binden können. Es schien mir von ganz besonderem Werth, diese Verhältnisse durch experimentelle Arbeit aufzuklären, und ich unterzog zu diesem Zwecke eine grosse Reihe verschiedener Gifte (frisch gewonnene, mit Ammonsulfat ausgefällte und lange gelagerte) der vergleichenden Untersuchung. Da sich dabei herausgestellt hat, dass die ungiftigen, bindungsfähigen Stoffe beim Altern

der Giftbouillon zunehmen, so habe ich die Veränderungen der Gifte genetisch in verschiedenen Stadien des Lagerns untersucht. Ich muss diese Art meines Vorgehens aus dem Grunde besonders betonen, weil die gelegentliche Bemerkung von Arrhenius und Madsen, dass meine Resultate wesentlich durch die Untersuchung zersetzter Gifte gewonnen seien, bei Fernerstehenden leicht den Eindruck erwecken kann, dass ich bei meinen Untersuchungen nicht sehr vorsichtig zu Werke gegangen sei.

Ich möchte allerdings gleich hinzufügen, dass meine werthvollsten Resultate durch die Erkenntniss des Ablaufes der Zersetzung gewonnen wurden, aber dieses Vorgehen entspricht vollkommen den Methoden der Chemie. Aufschluss über die Constitution hochcomplicirter Verbindungen kann man nicht durch die ja nur zu einer Bruttoformel führende Analyse erhalten, sondern eben nur durch die Zersetzung der zu untersuchenden Substanz, vorausgesetzt, dass diese vorsichtig geleitet wird. Wenn wir heute vollkommene Aufschlüsse über die Constitution von Zuckern, Harnsäurederivaten, Alkaloiden etc. besitzen, so beruht dieser Ausbau der organischen Chemie zum grossen Theil darauf, dass es möglich war, die durch sinngemäss ausgeführte Zersetzungen erhaltenen Zersetzungsproducte zu untersuchen. Die Zersetzung darf natürlich nicht, wie dies z. B. bei Anwendung starker Säuren und hoher Temperaturen der Fall wäre, secundäre Reactionen vermitteln, die das Resultat trüben könnten. Sie muss eine quantitativ verlaufende und gemässigte sein. Dies ist aber, wie die folgenden Betrachtungen zeigen werden, durchaus bei der spontanen Abschwächung der Gifte der Fall, die bei Zimmertemperatur und ohne weiteren chemischen Eingriff erfolgt¹⁾.

1) Natürlich kann man die Gifte auch durch chemische und thermische Einflüsse abschwächen, da aber dann die Zersetzung schnell und unter Zer-

Es hat sich nun hierbei herausgestellt, dass beim Lagern der Bouillon das Neutralisationsvermögen derselben quantitativ erhalten bleiben kann und häufig erhalten bleibt, während die Giftigkeit erheblich abnimmt. Derartige Befunde sind von mir und Madsen für das Diphtheriegift, von Jacoby für das Ricin, von Myers für das Schlangengift und neuerdings auch von Arrhenius und Madsen für das Tetanusgift erhoben worden. Dieser Vorgang, der also in vielen Fällen rein quantitativ verläuft, wird am leichtesten in der Weise erklärt, dass man im Giftmolekül zwei functionirende Gruppen annimmt. Die eine, haptophore Gruppe, verbindet sich mit dem Antitoxin und veranlasst im Thierkörper die Verankerung an die Gewebe; sie ist von grösserer Stabilität. Die andere, toxophore Gruppe, fällt relativ leicht der Zerstörung anheim und vermittelt die eigentliche Giftwirkung. Die durch Zerstörung der toxophoren Gruppe erfolgende Umwandlung der Toxine in Toxoide ist nach meiner Ansicht der Schlüssel zum Verständniss meiner Anschauung über antitoxische Immunität und Tonxinlehre¹⁾.

Wenn wir z. B. sehen, dass die Neutralisationsconstanten eines bestimmten Giftes, L_{\dagger} und auch L_0 , trotz eingetretener Ab-

störung erfolgt, habe ich diesen Weg bei meinen Untersuchungen nie beschritten, sondern mich nur an die gemässigten, beim Lagern der Giftbouillon eintretenden Veränderungen gehalten.

1) In den Anfängen der modernen Immunitätsforschung hatten schon von Behring, Aronson und Andere beobachtet, dass insbesondere durch abgeschwächte, modificirte Gifte active Immunität herbeigeführt werden könne. Wie schwer aber diese Verhältnisse damals zu übersehen waren, geht wohl am besten daraus hervor, dass eine erste Autorität auf Grund specieller Untersuchungen im Jahre 1894 die Existenz der von ihm anfänglich angenommenen Giftmodifikationen leugnete und die früheren bei der Immunisirung gewonnenen Resultate nicht auf die Anwesenheit von Giftmodifikationen, sondern ausschliesslich auf eine Giftverdünnung zurückführte.

schwächung der Giftigkeit vollkommen unverändert bleiben, so folgen hieraus meines Erachtens zwei wichtige Consequenzen. Die eine, die ich schon immer gezogen habe, bedeutet, dass bei normal verlaufender, nicht durch chemische Zusätze bedingter Toxoidbildung die Zahl der haptophoren Gruppen keine Verminderung erfährt. Dann aber scheint mir noch aus diesem Verhalten hervorzugehen, dass bei der Toxoidbildung die haptophoren Gruppen ihre Verwandtschaft zum Antitoxin in keiner Weise ändern. Vielleicht darf ich das an einem chemischen Beispiel erörtern. Tetramethylammoniumhydroxyd ist eine sehr starke, dem Kaliumhydroxyd ähnliche Base, die durch geeignete Maassnahmen (Erhitzen etc.) unter Abspaltung von Methylalkohol in das weit weniger basische Trimethylamin übergeht. Nehmen wir nun eine gewisse Menge Tetramethylammoniumhydrat, etwa 20 Moleküle, und bestimmen die Menge Borsäure, die gerade zur vollkommenen Neutralisation, soweit sie durch einen passenden Indicator angezeigt wird, ausreicht, so werden wir finden, dass nach der Umwandlung der Ammoniumbase in das tertiäre Amin — die wir als eine quantitativ verlaufende annehmen wollen — eine grössere Menge Borsäure zur Neutralisation des tertiären Amins nothwendig ist. Es hat also eine Verschiebung des Neutralisationspunktes stattgefunden, obwohl die Zahl der basischen Reste dieselbe geblieben ist. Es ist dies eine nothwendige Consequenz der durch die Umwandlung bedingten Aviditätsverminderung.

Der umgekehrte Process wird vor sich gehen, wenn eine schwächere Base in eine stärkere übergeführt wird. Eine Verschiebung der Endpunkte wird schliesslich auch dann stattfinden, wenn die Umwandlung nur eine partielle ist, d. h. nicht die ganze Zahl der Moleküle umfasst. Wenn aber bei weitgehender Toxoidbildung die Prüfungsconstanten unverändert bleiben, so werden wir

eben annehmen müssen, dass eine wesentliche Adviditätsänderung nicht stattgefunden hat. Wir werden später noch einen weiteren schlagenden Beweis für die Richtigkeit dieser Anschauung kennen lernen.

Es muss nun unsere nächstliegende Aufgabe sein, den Einfluss der Toxoide auf den Absättigungsvorgang näher zu untersuchen. Es sei zunächst daran erinnert, dass die Bacteriengifte, mit denen wir arbeiten, im Allgemeinen überhaupt keine Reingifte sind. Es soll hiermit natürlich die Möglichkeit, dass Reingifte vorkommen können, nicht geleugnet werden. Wenn die toxophore Gruppe von grosser Resistenz ist, so dass sie bei den Vorgängen der Giftgewinnung (wochenlanges Verweilen im Brutschrank etc.) nicht afficirt wird, so wird man Giftlösungen erhalten können, die nur Toxine und keine Toxoide enthalten. Aber das ist ein Ereigniss, auf das man wohl nur in einer kleinen Zahl von Einzelfällen rechnen darf und das in der Regel sicher nicht zutrifft. Was speciell das von mir genau untersuchte Diphtheriegift anlangt, so habe ich unter einer sehr grossen Zahl von Giften auch nicht ein einziges angetroffen, welches frei von Toxoiden gewesen wäre. Die Abschätzung des Reinheitsgrades erfolgt in der Weise, dass man bei verschiedenen Giften feststellt, wie viel tödtliche Dosen (D. L.) durch eine I.-E. neutralisirt werden. Der maximale Werth betrug bei den mir zur Verfügung stehenden Giften 130, während Madsen ein Gift beschrieben hat, das in der L † entsprechenden Giftmenge 160 D. L. enthielt. Aber auch dieses Gift näherte sich nur, wie ich später zeigen werde, dem Reingift¹⁾.

1) Besonders wichtig ist es, dass auch Diphtheriegifte von sehr kurzer Gewinnungsdauer (3—4tägiger Aufenthalt im Brutschank) nicht frei von Toxinen sind. Ich hatte bei einem derartigen Gift (No. 9 der Werthbestimmung) 123 D. L. in L † gefunden. Es war mir nun höchst erfreulich, neuer-

Am unreinsten werden natürlich diejenigen Gifte sein, deren toxophore Gruppen sehr labil sind. Dies trifft besonders für das Tetanusgift zu, das ausserordentlich viel leichter zerstört wird als das Diphtheriegift. Genügt doch schon ein mehrstündiges Stehen der wässerigen Giftlösung, um Toxoidbildung hervorzurufen. Um so wahrscheinlicher ist es, dass ein Tetanusgift, das in der gewöhnlichen Weise acht Tage im Brutofen gestanden hat, erhebliche Beimengen von Toxoiden enthält, die natürlich auch in das durch Fällung mit Ammonsulfat erhaltene feste Gift übergehen.

Ein solches Trockengift, wie ich es selbst Madsen für die Versuche zur Verfügung gestellt hatte, kann sich bei vorsichtiger Aufbewahrung lange Zeiten ungeändert halten; aber der primäre Toxoidgehalt bleibt ebenfalls ungeändert.

Ich glaube deswegen, dass die Basis, auf der die Untersuchungen von Arrhenius und Madsen stehen, dass nämlich das von ihnen verwandte Tetanusgift — weil unveränderlich — ein Reingift gewesen wäre und keine Toxoide enthalten hätte, durchaus unsicher ist. Es ist sogar auch möglich, dass dieses Präparat weit mehr Toxoide enthalten hat, als die von mir verwandten älteren Toxinlösungen.

In der reinen Chemie ist es ein allgemeines Postulat, dass zur Ausführung feinerer rechnerischer Bestimmungen die Substanzen entweder ganz rein sein oder wenigstens in Bezug auf ihren Reinheitsgrad genau analysirt werden müssen. Wenn man das Moleculargewicht eines Elementes bestimmen will, so bedarf es zunächst umfangreicher Vorarbeit, um das Ausgangsmaterial durch wieder-

dings von Herrn Dr. Louis Martin, welcher im Institut Pasteur nach dieser Richtung hin so ausserordentlich grosse Erfahrungen gesammelt hat, zu hören, dass er nie bei seinen frischen Giften in der L \ddot{u} -Dosis die Zahl von 200 D. L. erreicht sah.

holtes Umkrystallisiren etc. in möglichst absoluter Reinheit zu gewinnen. Wenn man bei gewissen Substanzen, wie beim Wasserstoffsperoxyd oder dem Ozon, dieser Forderung nicht entsprechen kann, so muss man für eine quantitative Bearbeitung zum Mindesten verlangen, dass der Procentgehalt an reiner Substanz in dem zur Verfügung stehenden Gemenge bekannt ist. Es ist wohl kaum nothwendig, besonders zu betonen, dass diese Principien, so weit als irgend möglich, auch auf das Toxingebiet übertragen werden müssen. Auch hier muss man sich über den Reinheitsgrad der Substanzen Aufschluss verschaffen, bevor man an eine durchgreifende Bearbeitung gehen kann. Nun ist allerdings die Aufgabe gerade in diesem Gebiet, in dem die Isolirung der Körper nicht möglich ist, ungemein schwierig und es hatte eines Jahres der ermüdendsten und eintönigsten Arbeit bedurft, bis ich mich durch genaueste Präcisionsbestimmungen der verschiedensten Gifte dem gesetzten Ziele nähern konnte. Ich gewann damals den Eindruck, dass ein Reingift so beschaffen sein musste, dass eine I. E. genau 200 D. L. vollkommen neutralisirt¹⁾. Später werde ich zeigen, dass es mir mit Hülfe der Spectral-Untersuchungen möglich geworden ist, diese Zahl zu verificiren²⁾.

Aus der Erkenntniss der Zahl 200 ergab sich für mich die Veranlassung, die Constitution des Diphtheriegiftes durch das Spectrum darzustellen, das in 200 Segmente eingetheilt ist und in dem jedes Segment einem Toxin-, Toxoid- oder Toxon-Aequivalent entspricht. Dasselbe ist nicht, wie angenommen wurde, ein

1) Es ist selbstverständlich, dass jede Toxin-Bindungseinheit durch äquivalente Menge bindungsfähiger weniger giftiger oder ungiftiger Substanzen (Toxone, Toxoide) substituirt werden kann.

2) Das von Madsen untersuchte Gift mit $L\ddagger = 160$ entsprach also nur einem Reinheitsgrad von $\frac{4}{5}$.

Nothbehelf, sondern eben der Ausdruck der mühselig genug gewonnenen Kenntnisse. Bei dieser graphischen Wiedergabe genügt ein Blick ohne weiteres zur Orientirung, wieviel Toxin oder Toxoid von jeder Bindungseinheit Antitoxin abgesättigt wird. Eine derartige Reproduction hat vor der von den beiden Autoren gewählten curvenmässigen Darstellung so erhebliche Vorzüge, dass ich nicht anstehe, das von mir entworfene Schema des Spectrums, welches einen Einblick in den ganzen Absättigungsvorgang gewährt, für das Diphtheriegift auch fernerhin beizubehalten.

Es verlohnt sich vielleicht, an einem chemischen Beispiel, das den hier vorliegenden Verhältnissen angepasst ist, den Einfluss klar zu machen, den solche Toxoidbeimengungen bei der Titirung der Alkaloide ausüben müssen. Man gehr hierbei am besten von folgendem Schema aus. Ein Alkaloid wirke als freie Base hämolytisch, nicht aber als Salz¹⁾; es entspricht also die Base dem Toxin. Das Analogon des Toxoids wäre dann ein Alkaloid, das weder als solches noch als Salz eine schädigende Wirkung ausübt. Das Antitoxin würde in diesem Falle durch eine beliebige Säure, z. B. Salzsäure repräsentirt werden. Man kann unter diesen Voraussetzungen das Gemisch beider Alkaloide auf biologischem Wege — durch Bestimmung der jeweiligen hämolytischen Stärke — vermittelt einer Säure genau so austitriren, wie eine toxoidhaltige Toxinlösung durch ihr Antitoxin.

Nehmen wir an, dass sowohl das toxische Alkaloid (A) als das atoxische (B) eine so starke Avidität zur Salzsäure haben, dass die Sättigung bis auf einen kleinen Bruchtheil erfolgt. Eine Lösung von α Molekülen A entspricht weiterhin dem Rein-

1) Solches ist wohl der Fall beim Solanin, dessen hämolytische Kraft durch den Zusatz von saueren Salzen (Pohl) oder freien Säuren (Hédon, Bashford) aufgehoben wird.

gift, während Mischungen von A und B: $\frac{\alpha}{2} + \frac{\beta}{2}$ oder $\frac{\alpha}{4} + \frac{3\beta}{4}$

Analoga der toxoidhaltigen Lösungen darstellen. In allen diesen Mischungen wird der Neutralisationsendpunkt so gut wie constant sein. Falls aber die Avidität von A und B zu Salzsäure nicht genau dieselbe ist, so wird der Absättigungsvorgang nur in dem Falle, wo es sich um das reine Alkaloid handelt, in grader Linie verlaufen, in allen anderen Fällen aber den Verlauf einer Curve annehmen müssen, deren Beschaffenheit natürlich von der relativen Menge der beiden Componenten abhängig ist.

Das Problem der simultanen Absättigung zweier Alkaloide ist in geeigneten Fällen von J. H. Jellet untersucht worden. Es handelt sich hierbei insbesondere um die Neutralisation von Chinin und Codein mit Salzsäure, deren Gleichgewichtscoefficient $K = 2,03$ ist; ich habe bei der Berechnung der Einfachheit halber 2,0 angenommen. Nehmen wir, um möglichst einfache Verhältnisse zu wählen, eine Mischung von 100 Molekülen Chinin und 100 Molekülen als Beispiel, so werden diese durch 200 Moleküle Salzsäure neutralisirt. Bestimmt man, wieviel Chinin bei successivem Zusatz je $\frac{1}{10}$ der neutralisirenden Dosis (20 Moleküle HCl) in das Salz übergeführt wird, so ergibt sich aus der von Jellet gefundenen Berechnungsformel, dass das erste Zehntel 13 Moleküle, das letzte nur 7 Moleküle Chinin neutralisirt, während die Neutralisation des Chinins an und für sich regelmässig verläuft. Wählt man andere Combinationen, in denen das zweite Alkaloid eine schwächere Avidität hat, so dass $K = 10$ wird, so kann man berechnen, dass unter dieser Voraussetzung das erste Zehntel Salzsäure 17,8, das letzte nur 3 Moleküle Chinin bindet. Wenn wir nun diese Absättigungsvorgänge graphisch darstellen, so erhalten wir ganz ähnliche Curven, wie bei der Absättigung einer schwachen Base mit einer schwachen

Säure, und es dürfte nicht schwer sein, eine Alkali-Säure-Combination aufzufinden, deren Curve der gefundenen Alkaloidcurve entspricht.

Wenn also Jemandem ein derartiges Alkaloidgemisch nebst dem zugehörenden Agens neutralisans (Säure) zur biologischen Austitrierung übergeben wird und wenn hierbei — um ein vollständiges Analogon mit den Toxin-Antitoxinbestimmungen herzustellen — die Heranziehung jedes weiteren, rein chemischen Hilfsmittels untersagt wird, so wird die unter diesen strengen Bedingungen erhaltene Absättigungcurve leicht den Eindruck erwecken können, als ob es sich um die Neutralisation nur zweier Substanzen mit schwachen Affinitäten handele. Dennoch ist es auch unter diesen Beschränkungen der Untersuchungsmittel möglich, das Richtige zu finden, wenn man sich, wie ich dies gethan habe, nicht auf eine einzige Mischung beschränkt, sondern eine grössere Zahl verschiedenartiger Gemenge analysirt, in denen das Verhältniss von Toxin-Alkaloid und Toxoid-Alkaloid variirt¹⁾.

1) In dem hier erwähnten (möglichst einfachen) Beispiel von 2 Alkaloiden würden zwei Bestimmungen differenter Gemische die Berechnung erlauben. Aus der Untersuchung eines bestimmten toxoidhaltigen Toxins kann man meines Erachtens keinerlei bindende Schlüsse auf die Constanten des Toxins ziehen. Madsen und Arrhenius haben zwei verschiedene Tetanusgifte untersucht, von denen das eine bei Jahre langem Lagern der Trockensubstanz, das zweite durch mehrtägiges Stehen der Auflösung Toxoidmodifikationen erlitten hatte. Die Autoren berechneten aus ihren Experimenten, dass in dem einem Falle die Dissociationsconstante sich um 50 pCt., in dem andern Falle auf das zehnfache erhöht hatte. Nach dem oben Angeführten kann diese Rechnung, die auf die anwesenden Toxide keine Rücksicht nimmt, nicht für zwingend erachtet werden. Es könnte sehr leicht sein, dass die Divergenz der Constanten ausschliesslich auf die Anwesenheit von Toxoiden zurückzuführen wäre, die bei der verschiedenen Abschwächungsart ja in den beiden Fällen differenter Art sein können. Ich bemerke noch, dass ich bei Diphtherietoxinen, wie ich ausführen werde, mich davon überzeugt habe, dass bei der Toxoidbildung die übrigbleibenden Toxinreste eine Adviditätsänderung nicht erfahren.

Es wird um so mehr Wunder nehmen, dass Arrhenius und Madsen diesen Gesichtspunkt bei der Analyse der Giftconstitution nicht in Betracht gezogen haben, als sie die Existenz der Toxoide durchaus nicht ganz vernachlässigen. Es beruht dies anscheinend auf einem gewissen Missverständniss, indem nämlich die Autoren ausschliesslich von der Voraussetzung ausgehen, dass es sich bei den Toxoiden um Prototoxoide handle, d. h. um Toxoide, die eine höhere Verwandtschaft zum Antitoxin besitzen, als das Toxin. Man kann in der That leicht beobachten, dass durch die Bildung von Prototoxoiden der Endpunkt der Titration sehr wenig tangirt wird, wie ich das schon in meiner ersten Arbeit über die Werthbemessung des Diphtherieheilserums vorausgesagt hatte. Stellen wir uns z. B. vor, dass eine Mischung von 1 Aequivalent Salzsäure (Prototoxoid) und 3 Aequivalenten Blausäure (Toxin) durch eine starke Base neutralisirt werde, so wird zunächst die Salzsäure abgesättigt werden und dann die Neutralisation der Blausäure nicht viel anders erfolgen als ob nur Blausäure vorhanden sei.

Es bleibt also nun zu entscheiden, ob denn Diphtheriegifte, wie ich sie untersucht habe, ausser Prototoxoiden noch andere Toxoide enthalten. Diese Entscheidung ist auf Grund des vorliegenden Materials ausserordentlich leicht. Ich habe bei 4 Giften mit typischer Prototoxoidzone, von denen zwei von mir, zwei von Madsen publicirt wurden, unter ausschliesslicher Berücksichtigung der $L\frac{1}{2}$ -Dose, also unter Elimination der den Toxoidwerth noch erhöhenden Toxone, das Verhältniss von Prototoxoid und Toxoid zu Toxin berechnet.

Gift	Es entfallen auf 100 Theile Toxin:	
	Theile Prototoxoid	Theile Toxoid
A. Madsen	160	400
C. Madsen	79	59
IV. Ehrlich	82	200
V. Ehrlich (4. Phase)	77	131

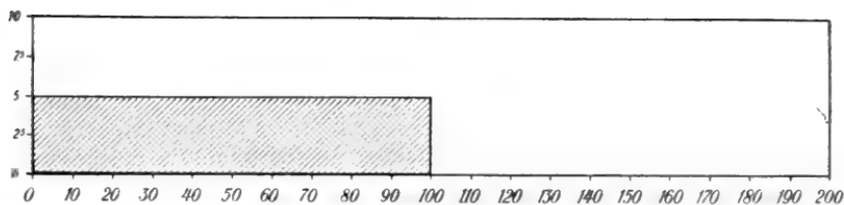
Man sieht aus dieser Tabelle, dass in diesen 4 Giften neben den Prototoxoiden noch sehr erhebliche Mengen von Toxoiden enthalten sind, deren Avidität, wie die von Madsen und mir entworfenen Curven zeigen, eine mehr oder weniger geringe ist. Es geht daraus hervor, dass bei der Deutung der durch Diphtherie-Giftabsättigung erhaltenen Resultate den notorisch in erheblicher Menge nachweisbaren Toxoiden ein ausschlaggebender Einfluss auf den Verlauf der partiellen Absättigung vindicirt werden muss. Es ist daher nicht zulässig, die Herabminderung der Bindung des Antitoxins, wie sie in dem Tritotoxoidgebiet eintritt, auf das Schema Borsäure-Ammoniak zurückzuführen.

Es dürfte sich empfehlen, einmal an einem concreten Beispiel den Verlauf den Toxoidbildung etwas eingehender zu erörtern. Ich wähle hierzu ein Gift, das ich bereits in meiner Publication über die Constitution des Diphtheriegiftes (D. m. W., 1898, No. 38) als Gift No. 5 beschrieben und dessen Spectrum und Constanten ich dort auf Grund der gemeinsam mit meinem Freunde und damaligen Mitarbeiter, Herrn Geheimrath Dönitz, ausgeführten Untersuchungen in knapper, aber alles Wesentliche enthaltender Darstellung mitgetheilt habe. Dieses Gift bot die interessantesten und dabei denkbar einfachsten Verhältnisse: Die L_0 -dosis betrug 0,125 ccm, die L_{\dagger} -dosis 0,25 ccm, war also genau doppelt so gross, die D. L. betrug 0,0025 ccm, so dass in der L_0 -dosis gerade 50 D. L. in

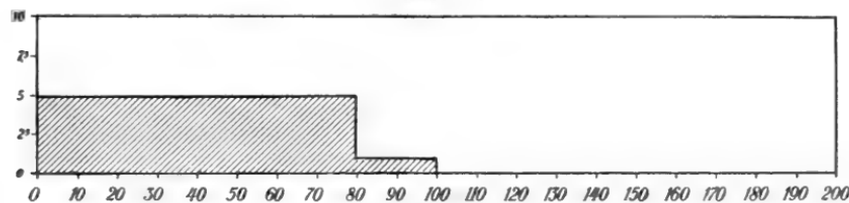
der L \ddot{u} -dosis gerade 100 D. L. enthalten waren. Gerade diese Momente veranlassten die eingehende Untersuchung. Wie dies häufig ist, erfuhr das Gift Umänderungen im Sinne der Abschwächung, die, soweit der Toxinantheil in Betracht kommt, in drei Pausen verliefen, welche durch die Bildung verschiedenartiger Toxoide charakterisirt waren. Ich lasse die Spectra der einzelnen Phasen des Giftes hier folgen. (Fig. 1.)

Figur 1.

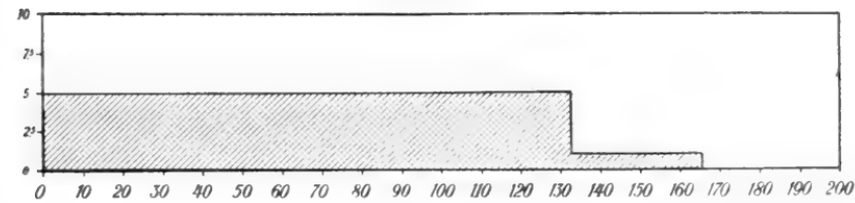
Phase I.



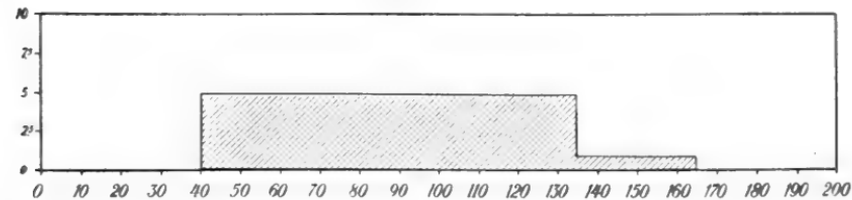
Phase II.



Phase III.



Phase IV.



Die Phasen, welche für den Toxingehalt in Betracht kommen, sind die Phasen I, II und IV, während die Phase III, welche die Toxone betrifft, im zweiten Abschnitt besonders behandelt werden wird.

Aus der Gesamtheit meiner an ähnlichen Giften gemachten Erfahrungen und aus der directen Bestimmung ergab sich die Consequenz, dass die erste Phase ein reines Hemitoxin dargestellt haben muss, das sich genau bis zu 100 erstreckte, wie es die Abbildung wiedergibt. Entsprechend dieser Definition nimmt jede $\frac{1}{200}$ I. E. (= 1 Bindungseinheit), die man noch und nach der L_0 -dosis zusetzt, von den in der L_0 -dosis enthaltenen tödtlichen Dosen $\frac{1}{2}$ D. L. weg, und zwar erfolgt dies innerhalb der ersten hundert zugesetzten Antitoxindosen. Darüber hinausgehende Antitoxinmengen haben keinen Einfluss auf die Wirkung (Tod, Nekrose) des Toxins, sondern beeinflussen ausschliesslich das Toxon.

Eine ganz besondere Bedeutung möchte ich dem Umstand beimessen, dass das Hemitoxin scharf und ohne jede Andeutung eines Abfalls bis an die Grenze 100 gereicht hat. Es ergibt sich dieses wichtige Factum mit Sicherheit aus der Bestimmung der L_{\dagger} -dosis, wie aus der folgenden Ausführung ersichtlich ist.

Wenn wir uns die Frage vorlegen, wie gross bei einem Gifte, in dem in der L_0 -mischung die Hemitoxinzone genau bis 100 heranreicht, die L_{\dagger} -dosis sein wird, so ist die Frage sehr einfach zu beantworten. L_{\dagger} , d. h. die Menge Gift, die nach Zusatz von 200 Bindungseinheiten eine D. L. frei lässt, wird, wie ohne Weiteres ersichtlich, dann erreicht sein, wenn 200 Aequivalente Hemitoxin vorhanden sind. Wir werden also die L_0 -dosis des Giftes mit $\frac{202}{100}$ multipliciren müssen, um zur L_{\dagger} -dosis zu gelangen. Führen

wir diese Multiplication aus, so erhalten wir einen L_+ -werth 0,253, der mit dem von uns gefundenen Werthe von 0,25 gut übereinstimmt.

Es ist damit der wichtige Nachweis erbracht, dass die Absättigung des Diphtheriegiftes durch Antitoxin in diesem Falle genau so erfolgte, wie die einer starken Säure durch eine starke Base. Der Absättigungsverlauf wird also hier durch die grade Linie und nicht durch eine Curve dargestellt.

Einen weiteren Beweis für die Anschauung, dass in diesem Gift das Hemitoxin scharf bis zur Grenze 100 verlief, liefert die II. Phase, in der sich gleichzeitig eine Erhöhung der L_+ -dosis und ausserdem eine Verringerung der Toxicität in der Weise manifestirt, dass sich die D. L. von 0,0025 auf 0,003 erhöhte, so dass die in der L_0 -dosis enthaltenen D. L. von 50 auf 42 verringert wurden.

Es lässt sich aus dieser Erhöhung der L_+ -dosis, die, wie schon früher mitgetheilt, etwa 0,26 cem betrug, mittels der erwähnten einfachen Berechnung nachweisen, dass in dem Endgebiet des Toxins (das ich als Tritotoxoidzone bezeichnet habe) Toxoidbildung stattfand.

Nehmen wir z. B. an, dass in dem Endgebiet, das nach wie vor in der II. Phase bis 100 reichte, statt des Hemitoxins ein Toxoidgemisch von nur $\frac{1}{10}$ Toxicität enthalten ist, so ist es ganz klar, dass wir, um zu dem L_+ -werth zu gelangen, in diesem Fall die L_0 -dose nicht wie bei dem Hemitoxin mit $\frac{202}{200}$, sondern mit $\frac{210}{200}$ werden multipliciren müssen. Führen wir diese Rechnung aus, so erhalten wir, da $L_0 = 0,125$ ist, $\frac{0,125 \cdot 210}{100} = 0,2625 = L_+$.

Bei der damaligen Bestimmung habe ich nun für L_1 den Werth 0,26 gefunden, aber noch hinzugefügt, „ein wenig darüber“. Den Beweis, dass in der That, wie es aus der L_1 -bestimmung hervorging, in der Tritotoxidzone eine Toxicität = $\frac{1}{10}$ vorhanden war, lieferte die spätere Untersuchung bei der partiellen Absättigung, die in dem Endgebiet eine Zone von 18—20 Tritotoxid von genau $\frac{1}{10}$ ergab. Es muss besonders betont werden, dass die bei der Abschwächung verschwundenen tödtlichen Dosen sich als Toxoide in der Tritotoxidzone vorgefunden haben.

Es ist durch diese Untersuchung festgestellt, dass die Veränderungen ausschliesslich darauf zurückzuführen sind, dass sich hier ein Antheil des Toxins in Toxoide umgewandelt hat, und zwar in solche, die sich später absättigen als die Hauptmenge des Toxins und die deshalb eine geringere Avidität besitzen müssen. Wenn wir dieses Stadium nach dem Vorgang von Arrhenius und Madsen curvenmässig dargestellt hätten, erblickten wir in der Tritotoxidzone eine erhebliche Abflachung. Diese ist aber nicht der Ausdruck der schwachen Avidität des Diphtherietoxins und der damit zusammenhängenden abflauenden Neutralisation, sondern sie ist mit absoluter Sicherheit nur auf das Vorhandensein und das Neuauftreten von Toxoiden an Stelle verschwundener Toxinmoleküle zurückzuführen.

Ueber die Phase III werde ich später eingehend zu sprechen haben und beschränke mich hier nur auf die Bemerkung, dass in dieser Phase 80 Theile von 100 Toxontheilen verschwunden sind. Es sind dadurch in der L_0 -dosis von 0,125 ccm statt der früher vorhandenen 200 Bindungseinheiten (Toxin und Toxon) nur noch 120 vorhanden. Dementsprechend erhöht sich die L_0 -dosis, die

ja 200 bindende Gruppen enthalten soll, von 0,125 auf 0,21. Das Toxingebiet hat in dieser III. Phase keine wesentliche Veränderung erlitten. In Folge dessen hat sich auch die $L\ddagger$ -dosis constant auf 0,26 ccm gehalten. Entsprechend der neuen L_0 -dosis, wie sie durch den Toxonverlust bedingt ist, ist in dem von dieser Phase entworfenen Spectrum natürlich das Toxingebiet im Gegensatz zu dem früheren erheblich erweitert, indem die Toxin-Toxongrenze sich von 100 auf 166 hinausgeschoben hat.

In der Phase IV war $L\ddagger$ 0,26 ccm geblieben, die Toxicität hatte aber abgenommen und die D. L. war allmählig von 0,003 ccm auf 0,004 ccm gestiegen. Es waren also im Laufe dieser Zersetzung aus der L_0 -dosis der Phase III 22 D. L. verschwunden.

Ueber den Verbleib dieser 22 D. L. gibt nun das von mir zu dieser Zeit entworfene Spectrum Aufschluss. Es zeigt sich nämlich eine ausgedehnte Prototoxoidzone, welche die ersten 40 Bindungseinheiten des Spectrums umfasste, also ausreichend war, um den eingetretenen Verlust an Toxin zu erklären. Ich möchte noch besonders darauf hinweisen, dass trotz der geringen Erhöhung von $L\ddagger$ ein Verlust an bindenden Gruppen also nicht stattgefunden hatte¹⁾.

Es zeigt dieses Verhalten, dass nicht etwa eine erhebliche Zerstörung des Giftes beim Altern stattfindet, sondern eben nur

1) Bei einer oberflächlichen Betrachtung könnte es scheinen, als ob in dem Umstand, dass in der Phase I $L\ddagger$ 0,25, in der Phase II $L\ddagger$ etwas über 0,26 betragen hat, ein gewisser Verlust an bindenden Gruppen zum Ausdruck komme. Das ist jedoch nur scheinbar, da in der II. Phase eben wegen der Toxoidbildung ein grösserer Ueberschuss von dem stärker toxoidhaltigen Gift nothwendig ist, um den Tod herbeizuführen, als von dem Hemitoxin. Unter Berücksichtigung dieser Erwägung überzeugt man sich leicht, dass von den vorhandenen bindenden Gruppen keine einzige verloren gegangen ist und die Umwandlung des Giftes eine quantitative war.

eine geringe chemische Veränderung, die nur die toxophore, nicht aber die haptophore Gruppe tangirt. Von einem Verderben des Giftes schlechthin kann also keine Rede sein.

Besonders wichtig sind aber die Beobachtungen über die Entstehungsweise der verschiedenen Toxoidformen.

Es sind im ersten Stadium der Giftumbildung Toxoide von schwächerer, im zweiten Stadium Toxoide von stärkerer Affinität zum Antitoxin entstanden. Zwischen diesen beiden gegensätzlichen Giftmodificationen steht der intact gebliebene Hemitoxintheil, und wir entsprechen nur einer zwingenden Nothwendigkeit, wenn wir diese drei Giftbestandtheile nach ihrer Avidität als Prototoxoid, Deuterotoxin und Tritotoxoid ordnen. Damit bin ich beim Angelpunkt meiner Anschauungen über die Constitution des Diphtheriegiftes angelangt. —

In meiner Werthbestimmung des Diphtherieheilserums war ich von der einfachsten Annahme, d. h. von der Einheitlichkeit des Diphtheriegiftes ausgegangen und hatte drei Möglichkeiten bei der Toxoidbildung angenommen, die darin bestehen können, dass 1. die Avidität der haptophoren Gruppen grösser wird, 2. gleich bleibt und 3. abnimmt. Welche von diesen Möglichkeiten im speciellen Falle zutrifft, wird ja von den stereochemischen Verhältnissen, insbesondere von der gegenseitigen Entfernung der beiden functionirenden Gruppen abhängen. Sind dieselben in dem sehr gross gedachten Molekül weit von einander entfernt, so ist es a priori wahrscheinlich, dass die Zerstörung der toxophoren Gruppe keinen wesentlichen Einfluss auf die haptophore Gruppe ausübt, dass also Syntoxoide entstehen. Bei grösserer Annäherung der beiden Gruppen wird aber ausserordentlich leicht eine Aviditätsänderung im positiven oder negativen Sinne erfolgen können. Thatsächlich haben auch auf verwandten Gebieten die Beobachtungen der letzten Jahre die Möglichkeit der Abschwächung oder Verstärkung der

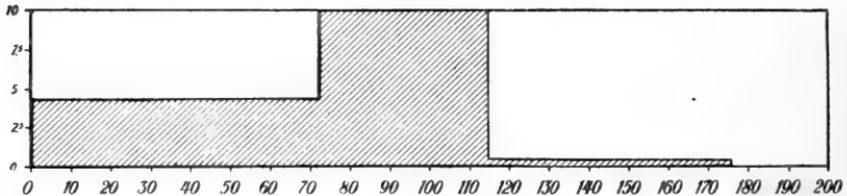
Avidität bei der Ueberführung in unwirksame Modificationen ergeben. Durch die Untersuchungen von mir und Sachs wissen wir, dass bei der Complementoidbildung, die auf einer Zerstörung der der toxophoren Gruppe analogen zymotoxischen Gruppe beruht, die haptophore Gruppe eine Aviditätsverringering erfährt, während Eisenberg und Volk durch die Entdeckung der Proagglutinoide gezeigt haben, dass bei der Agglutinoidbildung eine Aviditätserhöhung stattfinden kann.

Es war also auch beim Diphtheriegift mit der Möglichkeit zu rechnen, dass bei der Toxoidumwandlung ähnliche Verhältnisse stattfinden. Nur war es dann auffällig, dass bei einheitlich gedachtem Gift die Toxoidbildung, wie wir gesehen haben, nicht stets nach dem gleichen Schema verläuft. Die definitive Lösung des Problems ist mir schliesslich auf folgendem Wege möglich gewesen.

Ich hatte aus meinen ersten Untersuchungen die Ueberzeugung gewonnen, dass eine I.-E. von einem Reingift, das nur aus Toxinmolekülen besteht, also frei von Toxoiden ist, 200 tödtliche Dosen neutralisiren müsste. Ich gestehe gern zu, dass ich einen absoluten Beweis für diese Anschauung damals nicht erbracht habe. Es war daher mein erstes Bestreben, bei der Fortsetzung meiner Untersuchungen über die Richtigkeit der Zahl 200 sicheren Aufschluss zu erhalten, und zwar zunächst durch die Analyse einer grösseren Zahl von Giften, in der Hoffnung, vielleicht doch einmal ein ideales Reingift aufzufinden. Schon früher habe ich erwähnt, dass das optimale bisher erhaltene Resultat, das wir Madsen verdanken, nur einem Reinheitsgrad von $\frac{4}{5}$ entsprach, indem in L† 160 D. L. enthalten waren. Aber es gelang mir doch noch auf dem Wege der Absättigung, Gifte zu finden, die der von mir aufgestellten Forderung wenigstens partiell genügten. Dies war z. B. bei

meinem Gifte No. 2 (s. Spectrum Fig. 2) der Fall, das in der L_0 -Dosis 84 D. L. enthielt. Das erste Drittel des Spectrums wurde von einer nicht ganz reinen Hemitoxinzone eingenommen, d. h. jede zugefügte B. E. $\left(\frac{1}{200}$ I. E.) verringerte die Toxicität um etwa $\frac{1}{2}$ D. L. Dagegen nahm in der nächsten Zone, die sich von 72 bis 115 erstreckte, jede B. E. genau 1 D. L. weg. Ich lasse das Spectrum hier folgen (Figur 2), das deutlich die Zonen des Hemitoxins, Reintoxins, Tritotoxoids und Toxons zeigt.

Figur 2.



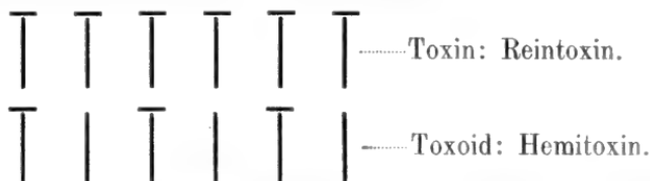
Auch Madsen hat ein Gift C untersucht, dessen Constitution dadurch interessant ist, dass sich Prototoxoid und Reintoxin scharf von einander absetzen. Die Reintoxinzone erstreckte sich von 50 bis 100 des Spectrums, in der von Madsen untersuchten Phase, dürfte aber vor der Tritotoxoidbildung wohl bis 150 sich erstreckt haben.

Es ergibt sich also aus diesen Befunden, dass es möglich geworden ist, für gewisse Theile des Spectrums, die aber nicht am Anfang, sondern in der Mitte¹⁾ liegen, den Nachweis zu erbringen, dass in diesen Zonen $\frac{1}{200}$ I. E. genau eine D. L. bindet, was in hohem Maasse dafür spricht, dass meine Annahme der Zahl 200 durchaus zu Recht besteht. In diesen Reintoxin-

1) Bei der Ammoniak-Borsäurecurve und der Tetanolyisincurve liegt das maximale Bindungsvermögen immer in den allerersten Theilen der Curve.

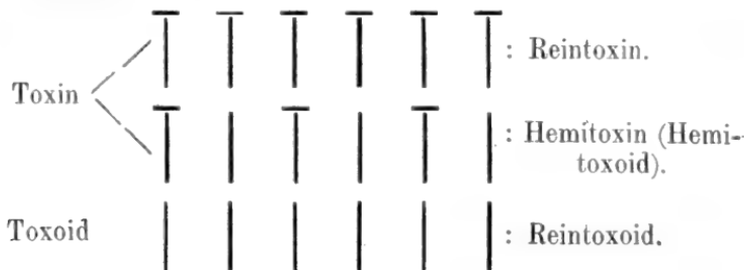
zonen kommen ausschliesslich Toxinmoleküle, keine Toxoide zur Neutralisation.

So selten man nun in gelagerten Giften Zonen von Reintoxin findet, so häufig, ja constant enthalten die älteren Gifte Theile, in denen $\frac{1}{200}$ I. E. genau $\frac{1}{2}$ D. L. neutralisirt. Offenbar müssen bei derartigem Verhalten stets gleiche Mengen Toxin und Toxoid zur Absättigung gelangen, und ich habe ein derart verändertes Gift daher als Hemitoxin bezeichnet. Den Vorgang dieser Giftveränderung giebt folgendes Schema wieder:



Dass in der Hemitoxinzone die Avidität von Toxin und Toxoid zum Antitoxin dieselbe sein muss, bedarf keiner Erörterung.

Der ganze Vorgang der Toxoidbildung verläuft, wie man sich aus den Anfangszonen geeigneter Spectra überzeugen kann (cf. Fig. 3), in zwei Phasen, indem zunächst das Reintoxin in Hemitoxin, dann aber in einem 2. Stadium und vornehmlich im Vordergebiet des Spectrums das Hemitoxin in reines Toxoid übergeht, wie es folgendes Schema andeutet:

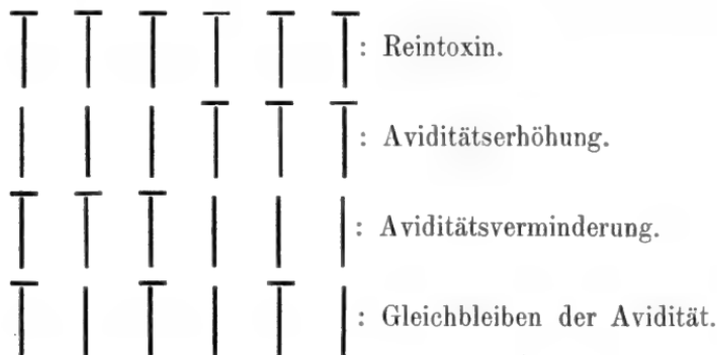


Diese Skizzirung der Giftzersetzung ist, wie ich besonders hervorheben möchte, nicht hypothetisch, sondern einfach der Ausdruck der beobachteten Erscheinungen. Der regelmässige Verlauf in zwei Phasen deutet direct darauf hin, dass die einzelnen Toxinarten keine einheitlichen Substanzen darstellen, sondern aus zwei Modificationen bestehen, die in gleichen Mengen in der Gifflösung vorhanden sind und sich beim Zerfall ungleichmässig verhalten. Die eine, labilere Modification, die man als α -Modification bezeichnen kann, zerfällt rasch und verursacht dadurch das Hemitoxinstadium. Die spätere Zerstörung der stabileren β -Modification führt zum reinen Toxoid. Die zunächst etwas auffallende Erscheinung, dass in der Diphtheriebouillon genau dieselben Mengen zweier Giftmodificationen entstehen, wird verständlich, wenn wir uns erinnern, dass es von Emil Fischer sehr wahrscheinlich gemacht worden ist, dass die wirksamen Gruppen der Fermente, die ja eine grosse Aehnlichkeit mit dem toxophoren Complex besitzen, eine asymmetrische Beschaffenheit haben. Nehmen wir dementsprechend einen asymmetrischen Bau der toxophoren Gruppe an, so hat es nichts Auffälliges, wenn die Diphtheriebacillen gleichzeitig beide asymmetrische Componenten produciren. Und auch, dass beide in gleicher Menge gebildet werden, ist nicht überraschend, wenn wir bedenken, dass die inactive Traubensäure aus gleichen Theilen Rechts- und Linksweinsäure besteht. Wenn man optisch active Verbindungen, von denen wir eine grosse Reihe künstlich erzeugen können, in der Retorte herstellt, ist es überhaupt die ausnahmslose Regel, dass immer genau gleich viel Moleküle der beiden entsprechenden Componenten durch die Reaction gebildet werden.

Seitdem Pasteur gezeigt hat, dass bei der Vergährung der Traubensäure durch Schimmelpilze zuerst die Rechtsweinsäure zerstört wird, hat sich an sehr vielen Beispielen ein analoges Verhalten

erweisen lassen, indem mit Hülfe von Schimmel-, Spross- und Spaltpilzen aus einer racemischen Verbindung die eine optisch active Componente isolirt wurde. Es erklärt sich also nach diesen Vorgängen die Hemitoxinbildung in einfacher Weise¹⁾.

Es lässt sich nun leicht erweisen, dass bei der ersten Phase der Toxoidbildung, die zum Hemitoxin führt und damit überhaupt bei der gesammten Toxoidbildung keine Veränderung der Avidität stattfindet. Denn fände bei der Toxoidbildung eine Aviditätserhöhung statt, so könnte keine Hemitoxinzone entstehen, sondern es müsste einem Prototoxoidtheil wiederum eine Reintoxinzone folgen. Und umgekehrt müsste bei einer Aviditätsverminderung eine Reintoxinzone dem Toxoidtheil vorausgehen. Folgendes Schema wird diese Verhältnisse verdeutlichen:



Diese einfache Ueberlegung zeigt also, dass bei der Toxoidbildung eine Aviditätsänderung nicht stattfinden kann. Nun ist aber, wie wir bei dem oben analysirten Gift gesehen haben, das Prototoxoid thatsächlich erheblich avider das Tritotoxoid von geringerer Avidität, als das im Mittelgebiet des

1) Cf. E. Fischer, Bedeutung der Stereochemie für die Physiologie. Zeitschr. f. physiol. Chemie. Bd. 26.

Spectrums gelegene Toxin, resp. Hemitoxin. Wir gelangen also zu dem Schluss, dass die Verschiedenheit nicht erst durch die Toxoidbildung erzeugt wird, sondern von vornherein in der Giftbouillon besteht, indem der erste Toxintheil, der später in Prototoxoid übergeht, an und für sich eine höhere Avidität zum Antitoxin hat etc. Das Schema des Diphtheriegiftes würde also, wenn wir ganz schematisch durch die Länge der Striche die Aviditätsgrösse ausdrücken, folgendes sein:



Auch noch andere Momente haben mich von der Pluralität der Gifte überzeugt. Ich meine in erster Linie das Verhalten der Gifte bei längerem Lagern. Die frisch gewonnenen Gifte schwächen sich bekanntlich sehr schnell ab, bis ein Termin erreicht ist, von dem ab die Prüfungsconstanten, insbesondere L_{\dagger} , unverändert bleiben. Gerade bei der amtlichen Diphtherieserumprüfung, bei welcher solche „ausgereifte“ Gifte zur Verwendung kommen, haben wir reichlich Gelegenheit, uns von dem Constantbleiben zu überzeugen.

Ein solches Constantwerden liesse sich vielleicht vom physikalisch-chemischen Standpunkt aus auf Gleichgewichtszustände zwischen Toxin und Toxoid zurückführen. Solche Gleichgewichtszustände finden sich nur bei reversiblen Processen, d. h. bei solchen chemischen Vorgängen, die auch im entgegengesetzten Sinne verlaufen können. Nun ist aber die Toxoidbildung kein reversibler

Vorgang; denn noch nie hat jemand auch nur die Andeutung davon gefunden, dass ein Toxoid in Toxin übergehen könnte. Es spricht auch gegen einen Gleichgewichtszustand, dass man durch künstliche Einwirkungen — Erwärmung, Chemikalien — jedes beliebige Verhältniss von Toxin und Toxoid herstellen kann. Da also die Möglichkeit ausgeschlossen ist, bleibt nur noch die andere Erklärung übrig, dass eben verschiedene Toxine vorhanden sind von denen die einen resistenter sind, die anderen weniger resistent.

Ich bin hiermit insofern an einem gewissen Abschluss angelangt, als ich die Gründe, die mich zur Annahme von praeformirten Giftvarietäten gezwungen haben, ausführlich erörtert habe. Meine Versuche lassen absolut nicht die Annahme zu, dass die von mir beim Diphtheriegift beobachteten Erscheinungen nur der Ausdruck einer schwachen Avidität bei der Vereinigung von Diphtherietoxin und Antitoxin seien. Ich habe bewiesen, dass die beobachteten Abweichungen nur durch Beimengungen von Toxoiden verschiedener Avidität bedingt sein können und habe dann wahrscheinlich gemacht, dass diese verschiedenen Aviditätszustände nicht erst bei der Toxoidbildung entstehen, sondern im Toxin praeformirt sind. Ausdrücklich möchte ich aber hervorheben, dass die hier fixirten Gesichtspunkte keine generelle Bedeutung für die Beziehung Toxin-Antitoxin überhaupt haben, sondern sich nur auf Diphtherietoxin und -Antitoxin beziehen. Dass in anderen Fällen, wo die beiden Componenten von sehr schwacher Avidität sind, die Absättigungsphänomene anders verlaufen, zeigen die wichtigen Untersuchungen von Arrhenius und Madsen über Tetanolsin, welche die Fehlerquellen, die sich aus der Nichtberücksichtigung der Dissociation bei der Deutung des Sättigungsvorgangs ergeben, klarlegen.

Es war ein langer und mühevoller Weg des Experiments, der mich zu diesen Resultaten geführt hat. Ich kann versichern, dass die zu Grunde liegenden Versuche von mir und meinen Mitarbeitern, insbesondere Geh.-Rath Dönitz und Dr. Morgenroth, mit der grössten Exactheit ausgeführt sind und glaube behaupten zu dürfen, dass auf medicinischem Gebiet nur wenig Untersuchungen existiren, die an einem so reichlichen Material und mit so grosser Praecision durchgeführt sind.

II. Ueber Toxone.

Bisher haben wir uns ausschliesslich mit den eigentlichen Toxin-Antheilen des Diphtheriegiftes beschäftigt, dabei aber ein anderes constantes Secretionsproduct der Diphtheriebacillen, die Toxone, unberücksichtigt gelassen. Bestimmt man bei einem Diphtheriegift die beiden Grenzwerte L_0 und L_{\dagger} , so müsste man unter der Annahme der Einheitlichkeit des Giftes erwarten, dass die Differenz: $L_{\dagger} - L_0 = D$, genau einer tödtlichen Dose entspricht. Wenn z. B. L_0 a D. L. enthält, so werden diese nach unserer Definition des L_0 -Werthes durch 1 J. E. abgesättigt; zur Ueberführung des neutralen L_0 -Gemisches in das L_{\dagger} -Gemisch müsste der Voraussetzung der starken Avidität der beiden Componenten also das Zufügen einer D. L. genügen, d. h. L_{\dagger} müsste = $(a + 1)$ D. L. enthalten, die Differenz $D = 1$ sein. Thatsächlich hat sich aber gezeigt, dass mit Ausnahme eines einzigen von mir untersuchten Giftes die Differenz von L_{\dagger} und L_0 weit grösser ist. Der D.-Werth schwankte bei den in meiner ersten Mittheilung beschriebenen Giften von 5 bis 50 D. L. Anfänglich, als ich noch auf dem Boden der unitarischen Auffassung stand, hatte ich dies Resultat dahin gedeutet, dass es sich um ein Derivat des Toxins von minimaler Giftigkeit handelte, das weniger avide wäre als das

Toxin, und das ich deshalb als „Epitoxoid“ bezeichnete. In meiner zweiten Arbeit „Ueber die Constitution des Diphtheriegiftes“ bin ich aber von dieser Annahme zurückgekommen, und habe aus bald zu erörternden Gründen angenommen, dass es sich um ein primäres Secretionsproduct der Diphtheriebacillen handle, das ich „Toxon“ bezeichnet habe. Das Toxon besitzt dieselbe haptophore Gruppe wie das Toxin, aber eine geringere Avidität dem Antitoxin gegenüber. Der Hauptunterschied liegt in der toxophoren Gruppe, indem das Toxon selbst in grossen Dosen nicht den Tod herbeiführt, sondern Lähmungen bedingt, die erst nach langer Incubation, nach 14 Tagen und später, eintreten¹⁾.

Arrhenius und Madsen haben besonders die Existenz der Toxone angezweifelt, Sie wollen gerade die langgezogenen Toxon-zonen als den Ausdruck der unvollständigen Sättigung zwischen Toxin und Antitoxin ansehen, deren Neutralisation nach ihrer Ansicht ja nach dem Ammoniak-Borsäure-Typus verlaufen soll. Allein es liegen eine Reihe schwerwiegender Gründe gegen die Acceptirung dieser Anschauung vor.

Von vornherein war es ja natürlich die nächstliegende Annahme, dass das Toxonstadium auf Phänomene, wie sie Arrhenius und Madsen im Auge haben, zu beziehen ist. Dass zwischen L_1 und L_0 eine so grosse Amplitude besteht, war schon anderen Autoren aufgefallen, und Knorr hatte diese Erscheinungen unter dem Namen des ungesättigten Giftrestes subsumirt. Aber die Annahme, dass es sich hierbei um den Ausdruck einer unvollständigen Absättigung handele, wurde durch die Analyse eines Falles, auf

1) Uebrigens scheinen Nebengifte mit langer Incubation nicht auf die Diphtheriebacillen beschränkt zu sein. Nach den Beobachtungen Sclavo's an mit Milzbrand inficirten Thieren ist es sehr wahrscheinlich, dass auch der Milzbrandbacillus toxonartig wirkende Gifte producirt.

den ich im Laufe meiner Untersuchungen stiess, hinfällig. Es handelt sich um das Gift No. 10 (Werthbestimmung), dessen L_0 - und L_{\dagger} -Werth sehr nahe an einander lagen, indem L_0 27,5, L_{\dagger} 29,2 D. L. enthielt; also war $D. = 1,7$ D. L., näherte sich mithin dem bei einer Einheitlichkeit des Diphtheriegiftes zu fordernden Werthe erheblich.

Dass dieser Werth 1,7 noch einer Correction nach unten hin bedarf, ergibt sich aus Folgendem: Meine frühere Voraussetzung der Berechnung der Zahl 1,7, dass Toxine und Toxide gleichartig gemischt seien, ist durch die curvenmässige Darstellung der Giftabsättigung überholt und die allgemeine Erfahrung hat gelehrt, dass derartig abgeschwächte Gifte in der Regel aus einer kleinen Hemitoxinzone und einer mehr oder weniger ausgeprägten Tritotoxin-Toxoidzone bestehen, in welcher meist auf 9 Toxoidäquivalente 1 Toxinäquivalent fällt. Ich habe Tritotoxin-Toxoidzonen von $\frac{1}{10}$ Toxingehalt mehrfach beobachtet und auch Madsen hat ein solches Gift beschrieben. Die Tritotoxoidzone ist aber, wie wohl aus unseren obigen Berechnungen erinnerlich, allein ausschlaggebend für die theoretische Ueberführung von L_0 in L_{\dagger} . Nehmen wir also an, dass unser Gift, wie sehr wahrscheinlich, einen Tritotoxin-Toxoid-Antheil vom Werthe $\frac{1}{10}$ gehabt hat, so zeigt eine einfache Berechnung, dass in demselben wohl überhaupt kein Toxon existirt hat. Die Tritotoxoidzone wird vielmehr bis an das Ende (200) des Spectrums herangereicht haben. Multipliciren wir nämlich unter der Annahme eines $\frac{1}{10}$ Tritotoxintoxoids L_0 mit $\frac{210}{200}$, so erhalten wir für L_{\dagger} : 28,9 D. L., eine Zahl, die mit der experimentell ermittelten ($L_{\dagger} = 29,2$ D. L.) gut übereinstimmt.

Wir werden daher mit gutem Recht annehmen können, dass wir es mit einem toxonfreien oder Toxon nur in minimalen Spuren enthaltenden Gift zu thun gehabt haben.

Diese Thatsache ist schwer vereinbar mit der Theorie von Arrhenius und Madsen. Denn, wenn Toxin und Antitoxin wie Ammoniak und Borsäure sich neutralisirten, müsste bei allen Giften eine lange Zone unvollständiger Absättigung wahrzunehmen sein.

Für die selbständige Existenz der Toxone spricht weiterhin der Umstand, dass das Toxongebiet bei den verschiedenen Giften

ausserordentlich schwankt. Bei einigen Giften beträgt es ungefähr $\frac{1}{5}$ des Toxintheils, bei anderen habe ich gleiche Mengen Toxon und Toxin beobachtet, während Dreyer und Madsen sogar jüngst ein Gift beschrieben haben, das dreimal so viel Toxon als Toxin enthielt. Die Toxonmenge kann also nach den bisherigen Erfahrungen, auf das Toxin berechnet, von 0 pCt. bis 300 pCt. variiren. Ich sehe füglich keine Möglichkeit, hier Absättigungsvorgänge, wie sie bei Ammoniak und Borsäure in Erscheinung treten, anzunehmen, da diese doch wenigstens eine gewisse Uebereinstimmung zeigen müssten.

Die Frage, ob das Toxon ein primäres bacilläres Secretionsproduct oder eine secundäre Modification des Toxins ist, war damit natürlich noch nicht entschieden. Aber schliesslich gab mir die entwicklungsgeschichtliche Untersuchung eines Giftes auch hierüber vollkommenen Aufschluss. Es handelt sich um das schon früher analysirte Gift V (Constitution, Deutsche med. Woch. 1898). Dieses Gift hatte, wie erinnerlich, in der 2. Phase folgende Grenzwerte:

$$L_0 = 0,125; L_{\dagger} = 0,26;$$

$$D. L. = 0,003.$$

Herr Geheimrath Dönitz hat dann im Laufe von 3 Wochen an einem sehr gleichmässigen Thiermaterial continuirliche Bestimmungen von L_0 und L_{\dagger} ausgeführt. Ich lasse das Versuchsprotokoll hier in extenso folgen, weil es gleichzeitig die Präcision der Untersuchungsmethoden zeigt (s. S. 716):

Wir sehen aus dieser Uebersicht, dass L_0 im Laufe von drei Wochen von 0,15 auf 0,20 gestiegen ist, in der nächsten Zeit folgte noch eine unbedeutende Erhöhung auf 0,21; dann aber blieb L_0 constant. Die L_{\dagger} -Dose (0,26) hatte während dieser Zeit keine Aenderung erfahren, indem am 16. Juli eine Mischung von

Bestimmung der L_0 -Dosis.

Meerschweinchen erhalten

Gift- menge ccm	1 I. E. + wechselnde Mengen Gift						
	Juni			Juli			
	21.	25.	29.	1.	4.	6.	10.
0,125	—	0	—	—	—	—	—
0,1275	Spürchen	fast 0	—	—	—	—	—
0,13	—	—	—	—	—	—	—
0,14	—	—	gering, aber deutlich	—	—	—	—
0,15	—	—	—	glatt	—	—	—
0,16	—	—	—	gering, doch deutlich	—	—	—
0,17	—	—	—	—	wenig	gering	—
0,18	—	—	—	—	wenig	gering	—
0,19	—	—	—	—	mehr	gering, etwas Oedem	—
0,2	—	—	—	—	—	stärker. Oedem	fast glatt
0,215	—	—	—	—	—	stärker. Oedem	etwas Oedem
0,23	—	—	—	—	—	—	starkes Oedem

„Spürchen“, „gering“ etc. bezeichnet den Grad der Infiltration.

0,25 Gift + 1 J. E. am 5. Tage, von 0,275 + 1 J. E. am 3. Tage tödtete. L_+ , das nach unserer Definition am 5. Tage tödtlich wirkende Gemisch, lag also in der Mitte, etwas über 0,26, was dem anfangs ermittelten Werthe entspricht. Wir resumiren also, dass im Laufe dieses Stadiums des Giftlagerns L_+ constant geblieben ist, L_0 aber erheblich grösser (von 0,125 auf 0,21) geworden ist.

Die Erklärung diesnr Erscheinung ist sehr einfach. Das Toxingebiet ist, wie das Constanstbleiben von L_+ ohne Weiteres

zeigt, in seiner Endzone absolut unverändert geblieben. Dagegen sind im Toxongebiet, das ja durch die Differenz von $L_1 - L_0$ ausgedrückt wird, von 100 Toxonäquivalenten 80 anscheinend verschwunden. Durch diese Feststellung ist die eine Möglichkeit der Umwandlung von Toxin in Toxon ohne Weiteres eliminirt. Denn, wenn diese Annahme zu Recht bestände, hätte man erwarten müssen, das beim Lagern der Bouillon das Toxingebiet abnehmen, das Toxongebiet grösser werden würde, während wir in diesem Falle ein Gleichbleiben des Toxingebietes und eine Reduction des Toxongebietes auf $\frac{1}{5}$ constatirt haben¹⁾.

Was aus dem verschwundenen Toxon geworden ist, kann man a priori schwer sagen. Ich habe aber auf Grund später zu erwähnender Erfahrungen angenommen, dass es sich hier um ein Analogon der Toxoidbildung handle, und daher von Toxonoidbildung gesprochen, indem ich mir vorstelle, dass hierbei die toxophore Gruppe des Toxons eine Modification erfährt.

Ein weiterer fundamenteller Unterschied, der m. E. absolut für die Verschiedenheit von Toxin und Toxon spricht, besteht in der durchaus verschiedenen Wirkung der beiden Bestandtheile. Das Diphtherietoxin wirkt bekanntlich in der Weise, dass die Thiere unter den Erscheinungen von Hydrothorax, Ascites, Nebennierenröthung, Nekrose der Haut zu Grunde gehen. Etwas geringere Dosen tödten Meerschweinchen im Laufe von 6—7 Tagen unter Verschorfung und ausgedehnter Nekrosenbildung. Noch

1) Es spricht auch der Ablauf der ganzen Zersetzung, bei dem wir von Tag zu Tag zunehmende Toxonabschwächung beobachten konnten, gegen die an und für sich wenig wahrscheinliche Möglichkeit, dass etwa die verschiedene Zusammensetzung der Bouillon bedingen könnte, dass die Zahl der Toxone bei den einzelnen Giften so mannigfach variirt. In dem hier beschriebenen Gifte ist in derselben Bouillon die Zersetzung in so kurzer Zeit vorgegangen, dass tiefgreifende Veränderungen der Bouillon ausgeschlossen erscheinen.

kleinere Dosen, $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{6}$, $\frac{1}{8}$ D. L. rufen nicht mehr den Tod hervor, aber sie bedingen constant Nekrosen, die von einer ausgedehnten Zone totalen Haarausfalls umgeben sind. Bei erheblichen Bruchtheilen der tödtlichen Dosis ist constant eine Abmagerung der Thiere zu bemerken. Im Gegensatz dazu tödtet das Toxon, d. h. Serum-Giftgemische, in denen nur der Toxintheil vollkommen abgesättigt ist, auch in sehr hohen Dosen Thiere nie acut. Die entzündungserregenden Eigenschaften können bei kleinen Dosen ganz fehlen, und sind bei grösseren nur in sehr abgeschwächtem Maasse vorhanden. Die Oedeme schwinden im Laufe von wenigen Tagen vollständig, Nekrosen bleiben aus, und Haarausfall ist, wenn überhaupt, so nur in Form einer partiellen Enthaarung zu beobachten. Charakteristisch sind dagegen die Lähmungserscheinungen, die je nach der Dosis zwischen 14. und 28. Tage, gewöhnlich in der 3. Woche eintreten. Bei den Thieren fehlt oft jede Spur localer Reaction, sie behalten ihr Körpergewicht bei, und werden dann plötzlich von Lähmungen befallen, denen sie in wenigen Tagen erliegen können. Einen solchen Befund habe ich aber niemals bei mit reinem Diphtheriegift geimpften Thieren beobachtet. Wenn ab und zu einmal ein Meerschweinchen, das nur einen meist nicht unerheblichen Bruchtheil der D. A. erhalten hatte, schliesslich Lähmungserscheinungen aufwies, so war es stets Träger einer ausgedehnten Nekrose, war gewöhnlich von Anfang an durch die Giftinjection sehr krank und hatte erheblichen Gewichtsverlust erlitten. Es waren dies offenbar Thiere, die bei dem relativ geringen Toxongehalt der von mir untersuchten Gifte dem Toxon gegenüber übermässig empfindlich waren.

Die qualitative Differenzirung von Toxin und Toxon ist auch Dreyer u. Madsen in folgender Weise gelungen. Sie beobachteten, dass Mischungen von einem Diphtheriegift und Antitoxin, die

nahe an der Grenze der vollständigen Toxinabsättigung waren, in kleinen Dosen nur Toxonwirkung ausübten, wurde aber die Mischung auf das Zehnfache vergrößert, so trat der Tod durch Toxin ein. Es erklärt sich dies in einfachster Weise dadurch, dass die Toxonermittlung mit Hilfe einer I.-E. natürlich nie absolut genau sein kann, indem kleine residuale Toxinmengen, z. B. $\frac{1}{10}$ D. L. sich der Beobachtung entziehen können. Injicirt man aber, wie dies Dreyer u. Madsen gemacht haben, ein hinreichendes Multiplum, etwa das Zehnfache dieser Mischung, so sind nun in dem Gemisch $\frac{10}{10}$ D. L. frei enthalten. Vermehrten nun Dreyer u. Madsen die Antitoxinmenge etwas, so konnten sie auch bei dem zehnfachen Multiplum nur Toxonwirkung constatiren, da jetzt eben der Toxintheil vollständig neutralisirt war und nur Toxone übrig blieben.

Dreyer u. Madsen¹⁾ haben nun dasselbe Gift einer eingehenden Untersuchung an Kaninchen unterzogen und hierbei folgendes gefunden: Mischt man 0,6 Gift mit einer I.-E., so ist dieses Gemisch, welches für Meerschweinchen die L_0 -Dosis darstellt, für Kaninchen noch stark giftig. Will man diese Giftdosis für Kaninchen vollkommen unschädlich machen, so muss man mehr Antitoxin, und zwar 240/200 I.-E. hinzufügen. Wichtig sind auch die Angaben über das Verhalten von Mischungen, die zwischen diesen Grenzdosen liegen. Ein Gemisch von 0,6 ccm Gift + 210/200 I.-E. ruft bei Kaninchen nach 16tägiger Incubation unter Lähmungserscheinungen den am 22. Tage erfolgenden Tod hervor. Sogar eine Mischung von 232/200 I.-E. bewirkte, mit derselben Giftmenge versetzt, noch eine am 16. Tage eintretende und mehrere Wochen andauernde Lähmung. Ich muss bei diesem wichtigen

1) Cf. auch meinen Aufsatz in Münch. med. Wochenschr. 1903. No. 33/34.

Verhalten etwas länger verweilen, weil es von grosser Bedeutung für die Auffassung der Giftverschiedenheit ist. Solche überneutralisirte Dosen, die, wie das Gemisch 232/200 einen nicht unerheblichen Antitoxin-Ueberschuss besitzen, sind natürlich nach Definition der L_0 -Dosis für Meerschweinchen absolut unschädlich und können in beliebigen Mengen injicirt werden; sie verleihen sogar Dank dem überschüssigen Antitoxin dem Thiere passive Immunität und schützen es, in geeigneten Dosen injicirt, vor Diphtheriegift und Diphtheriebacillen. Wenn aber solche Mischungen noch für Kaninchen giftig sind, so besteht eben nur die eine Möglichkeit, dass in dem betreffenden Diphtheriegift eine Substanz vorhanden sein muss, die ungiftig ist für Meerschweinchen, aber noch auf Kaninchen giftig wirkt, mein Toxonoid¹⁾.

Was das Verhalten von partiell abgesättigter Mischung anbetrifft, so geht aus den Ermittlungen der beiden Autoren hervor, dass Gemenge, die auf Meerschweinchen nur Toxonwirkung ausüben, bei Kaninchen den Tod unter Erscheinungen einer Diphtherievergiftung hervorrufen. Ich glaube, dass man die geschilderten Erscheinungen in einer den thatsächlichen Verhältnissen entsprechenden Weise am besten durch die Annahme erklären kann, dass wir mindestens drei Giftvarietäten unterscheiden, und zwar von verschiedener Avidität und verschiedener Wirksamkeit.

1) Ich habe schon im Anfange meiner Untersuchungen ganz ähnliche Beobachtungen gemacht. Meine damaligen, nicht publicirten, aber sehr ausgedehnten Untersuchungen zeigten mir, dass diese Eigenschaft nicht allen Diphtheriegiften zukommt, indem ich auch Toxine gefunden habe, bei denen die L_0 -dosis genau die gleiche war bei Kaninchen und Meerschweinchen. Es widerlegt auch diese Thatsache die Annahme, als ob das beschriebene Phänomen etwa auf einen unvollständigen Absättigungsvorgang, wie ihn Arrhenius und Madsen bei der Bindung von Borsäure und Ammoniak und von der von Tetanolysin erwiesen haben, zurückzuführen ist. Man müsste dann erwarten, dass das Phänomen bei allen Diphtheriegiften in gleicher Weise vorhanden wäre, was eben nicht der Fall ist.

1. Das höchst avide Toxin, acut tödtlich für Kaninchen und Meerschweinchen; für erstere erheblich toxischer.

2. Toxon, Kaninchen acut, Meerschweinchen unter Lähmung tödtend.

3. Toxonoide, bei Kaninchen Lähmung erzeugend, für Meerschweinchen unschädlich.

Die Thatsache, dass alle drei Gifte auf Kaninchen stärker wirken, als auf Meerschweinchen, erklärt sich eben aus der absolut höheren Empfindlichkeit dieser Thiere.

Wenn Dreyer und Madsen neuerdings ein Diphtheriegift beschreiben, bei dem Toxoidwirkungen schon bei Injection subletaler Dosen reiner Giftlösung nachweisbar waren, so ist dieses Verhalten nach den von den Autoren ermittelten Constanten dieser Giftlösung leicht verständlich. Denn während bei den untersuchten Giften 33 Toxonäquivalente auf 167 Toxinäquivalente kamen, das Verhältniss Toxon : Toxin also 1 : 5 entsprach, wies dieses Gift gerade das umgekehrte Verhalten auf, indem es 3 mal so viel Toxon als Toxin enthielt. Kein Wunder daher, dass bei dieser 15fachen Toxonconcentration schon subletale Dosen reinen Giftes genüigten, um Toxonwirkungen in Erscheinung treten zu lassen.

Bei der grossen theoretischen Bedeutung, die dem von Dreyer und Madsen beschriebenen Gift zukommt, möchte ich es doch nicht unterlassen, die Auffassung, die ich von seiner Constitution habe, hier kurz darzulegen. Die beiden Autoren haben das Gift in Form einer Curve dargestellt, die auf den ersten Blick einen etwas befremdenden Eindruck auf mich machte. Als ich aber die graphische Darstellung der Autoren an der Hand der zahlenmässigen Angaben in das Spectrum überführte, zeigte es eine ausserordentlich gute Uebereinstimmung mit den sonstigen bisher bekannten Diphtheriegiften; der einzige Unterschied liegt eben in

dem besonders grossen Toxongehalt. Ich gebe hier das Spectrum, wie es der von den Autoren unmittelbar gewonnenen Curve entspricht, wieder. (Figur 3, Phase II.)

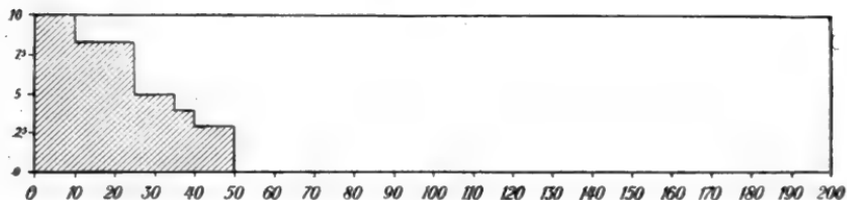
Wir sehen daraus, dass einem Hemitoxin im Vordergebiet ein nicht ganz vollständiges Reintoxin im Mittelgebiet und dann eine Tritotoxintoxoidzone folgt, an die sich der sehr lange Toxontheil anschliesst.

Demjenigen, der diese Verhältnisse übersieht, gewährt ein solches Spectrum aber nicht nur einen Einblick in die gegenwärtige Constitution des Giftes, sondern auch häufig die Gelegenheit, sich die vorhergehende Beschaffenheit der Giftbouillon zu reconstruieren. Auch in diesem Falle war dies durch mehrere Angaben der Autoren über frühere und spätere Stadien möglich. Nach diesen Zahlen möchte ich annehmen, dass das Gift in der 1. Phase im Vordergebiet ein Reintoxin enthalten hat, welches in der 2. von Dreyer und Madsen untersuchten Periode in Hemitoxin übergegangen war und in der 3. Phase wohl in reines Prototoxoid übergehen dürfte. Eine 4. Phase würde dann die Umwandlung der Reintoxinzone obigen Spectrums in Hemitoxin aufweisen, und das Gift würde damit auf den Standpunkt gelangt sein, den wir so häufig zu beobachten Gelegenheit haben. Ich lasse nun die Spectren, die diese Vorgänge zeigen sollen, folgen. (Figur 3.)

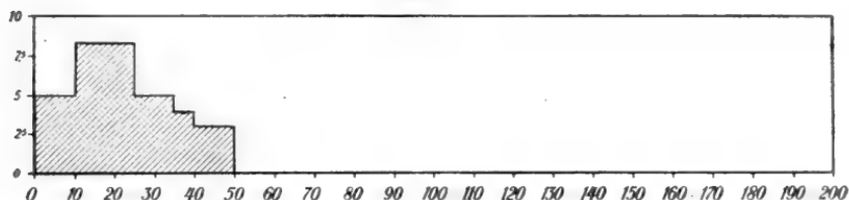
Ich führe nun die Zahlen an, welche Madsen und Dreyer gewonnen haben, indem sie von der doppelten L_0 -Dosis (0,1 ccm Gift) ausgingen. Für die erste Phase ergibt sich aus der Angabe, nach der 0,0015 die Dosis letalis darstellte, dass 66 D. L. in 0,1 ccm Gift enthalten sind. Die Berechnung aus dem Schema ergibt 65 D. L.

Die zweite Phase stimmt natürlich mit den Angaben der Autoren überein, nach denen ja das Spectrum dargestellt ist.

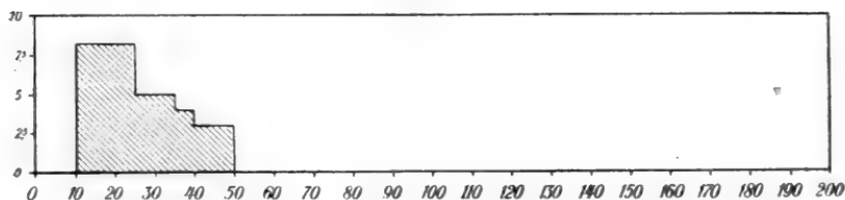
Fig. 3.
Phase I.



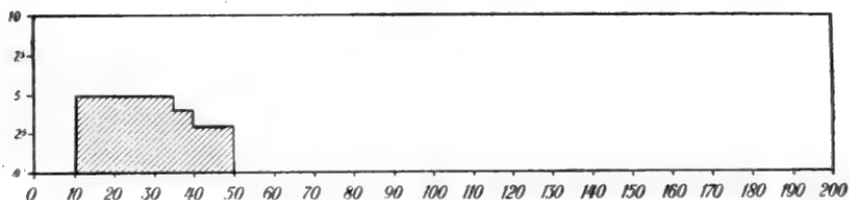
Phase II.



Phase III.



Phase IV.



In der dritten Phase ist die Ausbildung der Prototoxoidzone aus der früheren Hemitoxinzone aus einem zweiten (mit normalem Pferdeantitoxin angestellten) Absättigungsversuch direkt ersichtlich.

Bei Phase IV war die tödtliche Dosis auf 0,0027 gestiegen, entsprechend einem Gehalt von 37 D. L. in 0,1 cem. Die Be-

rechnung aus meinem Schema führt zur Zahl 35, ist also nur um 2 D. L. kleiner, als dem Endstadium entsprechen würde, das vielleicht noch nicht vollständig, aber annähernd erreicht war. Wahrscheinlich würde, falls die Untersuchung nur etwas später vorgenommen worden wäre, sich der Werth 35 genau vorgefunden haben.

Die von mir aus der Reconstruction gewonnenen Zahlen stehen in so guter Uebereinstimmung mit den experimentell gewonnenen Zahlen der Autoren, dass wohl ein Zweifel an der Richtigkeit meiner Annahme über die Giftconstitution und den Vorgang der Giftveränderung kaum möglich ist. Damit ist bewiesen, dass das Toxingebiet auch bei diesem Gifte sich in seinen Umbildungen genau so verhielt, wie bei den sonstigen bisher untersuchten Diphtheriegiften.

Ich glaube, dass aus meinen Darlegungen ersichtlich sein dürfte, dass mein Vorgehen bei den Diphtheriestudien ein durchaus vorsichtiges gewesen ist, und dass die erhobenen Einwände auf meine Resultate nicht zutreffen. Ich muss daher nach wie vor auf meinem Standpunkt verharren und möchte meine Anschauungen über das Diphtheriegift nochmals folgendermaassen präcisiren:

1. Der Diphtheriebacillus erzeugt verschiedene Arten von Giften, insbesondere Toxine und Toxone.

2. Die Avidität des Diphtherietoxins zum Antitoxin ist eine hohe.

3. Die Abweichungen von der graden Linie, wie sie bei der graphischen Darstellung der Giftabsättigung zu Tage treten, sind nicht durch die Annahme eines einheitlichen Giftes von schwacher Affinität zu erklären. Sie sind vielmehr der Ausdruck der That- sache, dass in der Giftbouillon Beimengungen verschiedenartiger Substanzen von Toxoidcharakter enthalten sind.

4. Die verschiedene Avidität der Toxoiden ist nicht dadurch zu erklären, dass ein einheitliches Toxin bei der Toxoidbildung eine

Aviditätsveränderung im positiven und negativen Sinne erfährt, sondern weist darauf hin, dass in der Giftlösung verschiedene Toxine von verschiedener Avidität präformirt sind.

5. Eine Veränderung der haptophoren Gruppe findet bei der Toxoidbildung nicht statt.

6. Die absolute Zahl der in der Immunitätseinheit resp. in der L_0 -Giftdose enthaltenen Bindungseinheiten beträgt 200¹⁾.

Ich bin am Ende meiner Erörterungen. Wenn das Zusammenreffen zweier Richtungen von so besonderer Eigenart, wie sie die mathematisch-physikalische und biologische Betrachtungsweise darstellen, in seiner ersten Phase nicht ohne eine gewisse Interferenz verlaufen ist, so wird das nicht Wunder nehmen können. Das natürliche Bestreben der physikalischen Chemie muss es sein, zum

1) Bordet hat in jüngster Zeit die Toxonphänomene durch die Annahme zu erklären versucht, dass das Toxinmolekül Antitoxin in variablen Proportionen binden könnte. Man müsste dementsprechend also mehrere haptophore Gruppen im Toxinmolekül annehmen, deren vollständige Besetzung die Entgiftung, deren vollständige Absättigung aber nur eine Verminderung der Giftigkeit verursachen würde. Antitoxinmengen, die das Toxin nicht vollständig absättigten, sollten es in der Weise abschwächen, dass es nun andersartig wirkte. Es ist auffallend, dass ein so hervorragender Experimentator wie Bordet sich nicht durch den Versuch von der Richtigkeit dieser Hypothese zu überzeugen versucht hat. Er hätte dann gefunden, dass die Thatsachen eben unvereinbar mit einer solchen Annahme sind. Wir haben ja eingehend erörtert, dass die Toxonwirkungen nichts weniger als übereinstimmend auftreten und auf die grosse Breite der quantitativen Schwankungen (0—300) hingewiesen. Man müsste dann, wenn man Bordet folgen will, wiederum eine ungeheure Mannigfaltigkeit der haptophoren Gruppen der Toxinmoleküle annehmen und gelangte zu einer Hypothese, die weit complicirter wäre, als meine einfach den experimentellen Befunden Rechnung tragenden Anschauungen. Wenn Bordet zur Stütze seiner Auffassung sich auf Versuche mit Complement-Anticomplement bezieht, so muss ich bemerken, dass es sich hierbei um zu complicirte Verhältnisse handelt, als dass es erlaubt wäre, aus ihnen Rückschlüsse auf die weit einfacheren Beziehungen zwischen Toxin und Antitoxin zu ziehen.

Zwecke der Berechnung möglichst wenig Factoren einzuführen, während die biologische Analyse stets der wunderbaren Mannigfaltigkeit der organischen Materie gerecht zu werden versucht. Ich glaube und hoffe aber bestimmt, dass die Vereinigung der beiden Richtungen sehr gut möglich und erspriesslich sein wird. Der Biologe wird sich eben begnügen müssen, der Oekonomie des mathematischen Denkens so weit nachzugeben, dass die Zahl der Voraussetzungen auf das zulässige Minimum beschränkt wird, während andererseits der rechnende physikalische Chemiker der Nothwendigkeit nicht wird entgehen können, diese minimale, sich experimentell ergebende Vielheit zu beachten. Natürlich wird die Aufgabe dadurch ausserordentlich erschwert sein, so dass die Aussicht auf Erfolg davon abhängt, dass erste Autoritäten der physikalisch-chemischen Forschung mit den besten biologisch geschulten Kräften Hand in Hand gehen. In diesem Sinne halte ich es nach wie vor für einen grossen Gewinn, dass ein so hervorragender Führer, wie Svante Arrhenius, ein lebhaftes Interesse an unserem Arbeitsgebiet genommen und sich mit meinem Freunde und Schüler Th. Madsen zu gemeinsamer Arbeit vereinigt hat.

XXXVII.

Toxin und Antitoxin.¹⁾

Entgegnung auf den neuesten Angriff Gruber's.

Von

Paul Ehrlich.

Es ist nicht leicht und nicht ungefährlich, auf Grund rein literarischer Studien auf einem der experimentellen Forschung zugänglichen Arbeitsfelde Kritik zu üben; wenn irgendwo aber, muss ein solches Vorgehen auf dem Toxingebiet verhängnissvoll werden, welches zu den schwierigsten Problemen der ganzen Immunitätslehre gehört. Nur wer jahrelange Beobachtungen und Erfahrungen gesammelt und sich vorurtheilsfrei der mühevollen Arbeit am Laboratoriumstische gewidmet hat, wird in der Lage sein, sich in dem Wirrwarr von richtigen und falschen Angaben, welche in der Literatur enthalten sind, einigermaassen zu orientiren und das dem Outsider schwer verständliche Material in richtiger Weise zu analysiren. Um so auffälliger ist es, dass Gruber²⁾ gerade das Toxingebiet, das er ja nach seinem eigenen Zugeständnisse nur aus Literaturstudien kennt, als Hauptbasis seines Angriffes wählt.

1) Separatabdruck aus der Münch. med. Wochenschr. 1903. No. 33 u. 34.

2) M. Gruber und Cl. v. Pirquet: Toxin und Antitoxin. Münch. med. Wochenschr. 1903. No. 28/29.

Solchen Kritikern gegenüber befinde ich mich in der unangenehmen Situation eines Mannes, der mit Blinden über Farben discutiren soll; trotzdem kann ich mich der undankbaren Aufgabe nicht entziehen, wenigstens auf die Hauptpunkte der Gruber'schen Polemik einzugehen, da ich mir nicht verhehlen kann, dass der Angriff Gruber's, welcher auf nicht fachmännisch vorgebildete Kreise berechnet ist, durch die Sicherheit und Schärfe, mit der er unternommen wurde, geeignet sein kann, in weiten Kreisen Verwirrung anzurichten.

Der erste principielle Irrthum, in dem sich Gruber befindet, liegt schon in der Auffassung, dass eine Widerlegung der von mir angenommenen Pluralität der Gifte ohne weiteres den Sturz der Seitenkettentheorie bedeute. Die Seitenkettentheorie geht aber ausschliesslich davon aus, dass die toxinartigen Gifte durch eine haptophore und eine toxophore Gruppe charakterisirt sind, von denen nur die erstere die Verankerung des Toxins besorgt und damit lediglich für die Entstehung der Antitoxine maassgebend ist. Diese Anschauung ist nur die Consequenz der Thatsache, dass bei längerem Stehen der Giftlösung Modificationen entstehen, die ich als Toxoide bezeichnet habe, und welche dadurch charakterisirt sind, dass die haptophore Gruppe erhalten bleibt, während die toxophore Gruppe je nach den Bedingungen eine partielle oder eine vollkommene Schädigung erfährt. Man kann gar nicht selten nachweisen, dass die Toxoidbildung quantitativ verläuft, indem das Bindungsvermögen der Giftbouillon trotz einer erheblichen Einbusse an Toxicität genau dasselbe geblieben ist wie vor der Abschwächung.

Gruber scheint diese Thatsache auf rechnerischem Wege zu bezweifeln, indem er sich ausschliesslich auf meine allererste Publikation, in der natürlich das Beweismaterial noch unvollständig war, bezieht. Es hätte der Billigkeit entsprochen, wenn Gruber lieber

die seither publicirten Arbeiten eingesehen hätte, da er dann ohne weiteres sich davon hätte überzeugen können, dass diese meine Angabe durchaus zu Recht besteht. Ich erwähne hier nur eines der von mir beschriebenen Gifte¹⁾, bei dem die L_{\dagger} -dosis im Anfang 0,25 ccm, die letale Dosis 0,0025 ccm betrug. Am Ende der Untersuchung war L_{\dagger} auf 0,26 ccm, die letale Dosis aber auf 0,004 ccm gestiegen, die in der etwa gleich gebliebenen L_{\dagger} -Menge enthaltenen tödtlichen Dosen also von 100 auf 65 reducirt. Weiterhin beschreibt Madsen²⁾ ein Gift, in welchem das Neutralisationsvermögen im Laufe von 2 Jahren constant geblieben war, während die Toxicität sich um die Hälfte, von 0,02 auf 0,04, vermindert hatte. Ausserdem beschreiben Arrhenius und Madsen³⁾ in ihrer neuesten Arbeit die Toxoidmodification einer Tetanusgiftlösung, die darin bestand, dass das Bindungsvermögen erhalten blieb, während die Giftigkeit sich auf den 6. Theil erniedrigt hatte. Es beruht also die Verdächtigung meiner quantitativen Angaben ausschliesslich auf einer Vernachlässigung des vorhandenen Thatachenmaterials. Gruber sucht nun diese ihm etwas unbequeme Thatache der quantitativen Umbildung in folgender Weise zu deuten:

„Denken Sie sich $\frac{9}{10}$ der vorhandenen Toxinmoleküle in Toxoide umgewandelt, so wird die Dosis letalis minima aufs 10 fache erhöht sein müssen, während der L_0 -Werth unverändert geblieben ist; dies ist die Hypothese Ehrlich's. Würden die $\frac{9}{10}$ Toxinmoleküle ihre Giftigkeit verloren haben, ohne dass Antitoxin bindende Toxoide entstanden wären, so würde der

1) Deutsche med. Wochenschr. 1898. No. 38.

2) Annales de l'institut Pasteur T. 13, 1899.

3) S. Arrhenius und Th. Madsen, Physical chemistry applied to toxins and antitoxins. Festschrift verd indxielsen af Statens Serum Institut. Kopenhagen 1902. Deutsch in Zeitschr. f. physik. Chem. 1903.

L_0 -Werth aufs 10 fache steigen müssen. Wenn aber gleichzeitig mit dem Verluste von $\frac{9}{10}$ der Giftigkeit die Flüssigkeit $\frac{9}{10}$ ihrer Reaktionsgeschwindigkeit mit dem Antitoxin verlieren, die Reactionsconstante um $\frac{9}{10}$ sich verkleinern würde, so würde der L_0 -Werth seine Grösse unverändert behaupten.“

Gruber hätte besser gethan, lieber einige der an und für sich so leichten Experimente selbst zu machen, als eine solch' haltlose Annahme in die Welt zu schleudern. Es handelt sich hier um Versuche, die überhaupt den Anfang der ganzen Prüfungstechnik bilden. Wenn ich im Jahre 1897¹⁾ das Gesetz aufstellte, dass die Vereinigung von Gift und Antikörper in concentrirten Lösungen schneller verläuft als in verdünnten Lösungen, so war das eben das Resultat derartiger Studien, die an Diphtherie- und Tetanustoxin angestellt waren. Ich habe mich bei diesen Studien überzeugt, dass die Verwandtschaft von Diphtherieantitoxin und Diphtherietoxin eine weit höhere ist als die des Tetanusantitoxins zum Tetanustoxin. Die Vereinigung von Diphtherietoxin und -antitoxin verläuft sehr schnell und kann man sicher sein, nach 5 bis 10 Minuten vollkommene Bindung zu haben. Ob es sich dabei um frische, um toxoidarme oder toxoidreiche Gifte handelt, ist ganz gleichgültig. Ich lasse hier einen Versuch folgen, den ich jüngst angestellt habe, weil Danysz²⁾ behauptete, dass die Neutralisationskraft des Diphtheriegiftes sich bei längerem Stehen ändere.

Der Versuch wurde mit dem zur staatlichen Bewerthung dienenden und daher sehr genau eingestellten Standardserum und Standardgift angestellt. Die Mischung blieb $\frac{1}{4}$ Stunde und

1) Die Werthbemessung des Diphtherieheilserums. Jena 1897.

2) Annales de l'institut Pasteur 1902.

24 Stunden stehen und war, wie der Versuch zeigte, nicht die geringste Veränderung der Constante durch die Zeit eingetreten. Es muss also wohl bei den Versuchen von Danysz irgend ein Fehler unterlaufen sein. Jedenfalls kann von einer Aenderung der Reactions-geschwindigkeit bei der Abnahme der Giftigkeit des Diphtherietoxins nicht die Rede sein.

Meerschweinchen I erhält 1 I.-E. Serum + 0,78 Gift (L \dagger) 15 Minuten nach der Mischung: stirbt am 4. Tage.

Meerschweinchen II erhält dieselbe Lösung 24 Stunden nach der Mischung: stirbt am 4. Tage.

Meerschweinchen III: 0,8 Gift, sonst wie I: todt nach 3 $\frac{1}{2}$ Tagen.

Meerschweinchen IV: 0,8 Gift, sonst wie II: todt nach 3 $\frac{1}{2}$ Tagen.

Ganz unvereinbar mit der Annahme Grubers ist aber die von mir zuerst nachgewiesene und dann von Madsen und auch von Arrhenius bestätigte Thatsache, dass Prototoxide vorkommen, d. h. Toxoide, die eine höhere Verwandtschaft zum Antitoxin haben als das Toxin selbst. Es tritt die Anwesenheit der Prototoxide dadurch in sehr augenfälliger Weise zu Tage, dass man der Giftlösung eine bestimmte Menge Antitoxin zusetzen kann, ohne dass die Giftigkeit auch nur die geringste Einbusse erleidet.

Erwähnen muss ich fernerhin, dass ganz ähnliche Erscheinungen für eine grosse Reihe von anderen Substanzen festgestellt sind. Ich erinnere hier daran, dass das Ricin (Jacoby), das Abrin (Römer), das Staphylo-toxin (Wechsberg-Neisser), das Kobragift (Myers, Flexner) Toxoidumwandlungen zeigen. Ferner ist von mir und Morgenroth nachgewiesen worden, dass auch bei Complementen eine Zerstörung des eigentlich wirksamen Theiles,

der zymotoxischen Gruppe, stattfindet, während die haptophore Gruppe erhalten bleibt. Die Existenz der Complementoide ist von mir und Sachs¹⁾ gegen Gruber, der sie als „in Serum schwimmende Wünsche“ bezeichnet hatte, in scharfer Weise erwiesen worden. Weiterhin erinnere ich, dass auch bei den Agglutininen und den Coagulinen ganz ähnliche Vorgänge sich abspielen, indem die haptophore Gruppe des Agglutinins resp. des Präcipitins erhalten bleibt, während der agglutinophore Rest zerstört wird. Ueber diese Erscheinung, die zuerst durch die aus dem Paltauf'schen Laboratorium stammende ausgezeichnete Arbeit von Volk und Eisenberg publicirt wurde, hat sich inzwischen eine grosse Literatur entwickelt, so dass über die Existenz dieser Stoffe, welche gewöhnlich in der Form von Proagglutinoiden vorkommen, nicht der geringste Zweifel bestehen kann. Eine neuere Arbeit von Korschun²⁾ hat es wahrscheinlich gemacht, dass auch bei Fermenten, speciell dem Labferment, ähnliches vorkommt. In allen den verschiedenen Fällen scheint es ein Gesetz zu sein, dass die wirklich functionirende Gruppe weit labiler als die die Verankerung besorgende haptophore Gruppe ist. Es scheint mir daher die Bildung solcher Modificationen eine der sicher bewiesensten Thatsachen der theoretischen Medicin zu sein.

Es ist ganz unverständlich, wie Gruber glauben konnte, dass die etwaige Widerlegung der von mir angenommenen Pluralität der Gifte eine Widerlegung der ganzen Seitenkettentheorie in sich schliesst³⁾. Wie unrichtig ein solcher Schluss ist, geht schon am

1) s. S. 303.

2) Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 37. 1903.

3) Arrhenius und Madsen (l. c.) haben in ihrer sehr interessanten Arbeit die Frage angeregt, ob die von mir beschriebenen und auf eine Pluralität von Giften bezogenen Absättigungsphänomene auf einer Verschiedenheit

Besten aus der Thatsache hervor, dass ich selbst zur Zeit, als ich die Theorie aufstellte, das Diphtherietoxin als ein einheitliches Gift angesehen habe. Erst die späteren Studien haben dann die Ueberzeugung in mir wachgerufen, dass das Diphtheriegift keine einheitliche Substanz sei, sondern aus verschiedenen Varietäten: Proto-Toxin, Deutero-Toxin, Trito-Toxin, Toxon besteht. Allen diesen Giftmolekülen vindicire ich aber, wie aus meinen Arbeiten hervorgeht, die gleiche bindende Gruppe; sie unterscheiden sich nur durch Verschiedenheit des toxophoren Complexes. Es wirken also in diesem Sinne bei der Erzeugung von Diphtherieantitoxin alle die geschilderten Varietäten genau in derselben Weise, und es ist der Ausdruck einer bedauerlichen Verkennung der Thatsachen, wenn Gruber meint, dass durch die Widerlegung der Pluralität der Gifte „dem ganzen Spuk der Seitenkettentheorie in aller Stille ein Ende bereitet sei“.

Wie steht es nun aber mit den Beweisen, die Gruber gegen die Pluralität der Gifte vorbringt? Ich habe diesen Theil der Angriffe Gruber's, die er schon bei seinem literarischen Vorstosse ins Feld führte, damals ohne specielle Widerlegung gelassen, da ich annahm, dass für Sachverständige das Unzulängliche seiner Argumentation auf der Hand liege; aber da Gruber nun von

der Gifte beruhen, oder ob sie, wie ihnen wahrscheinlich, nur den Ausdruck eines Neutralisationsvorgangs zwischen 2 schwach aviden Substanzen darstellen. Ich bemerke heute nur, dass sich meine eigenen Angaben auf das Diphtherietoxin beziehen, welches zum Antitoxin eine weit höhere Verwandtschaft als das Tetanustoxin hat. Die Untersuchungen der beiden verehrten Autoren haben eine Fehlerquelle, wie sie bei den Sättigungsversuchen sich einschleichen können, in dankenswerther Weise klargelegt, aber ich glaube, dass ihre Auffassung auf das von mir so genau untersuchte Diphtheriegift nicht zutrifft. An anderer Stelle werde ich Gelegenheit nehmen, ausführlich auf diese wichtige Frage einzugehen, und hoffe, den Nachweis zu erbringen, dass der von mir vertretene Standpunkt durchaus zu Recht besteht.

Neuem auf diese Sache zurückkommt, halte ich es für angezeigt, auf diese Frage zur Klarlegung des Sachverhaltes etwas ausführlicher einzugehen.

Es ist eine wohl bei der Mehrzahl der Gifte vorkommende Erscheinung, dass die Toxicität von der Thierspecies abhängig ist, derart, dass ein bestimmtes Gift für eine Thierart giftiger als für eine andere ist. Bei chemisch definirten Giften, Alkaloiden etc. ist dieses Verhalten gewöhnlich ein constantes, so dass in den Lehrbüchern der Toxikologie die tödtlichen Dosen pro Kilogramm Körpergewicht der verschiedenen Thierspecies angegeben sind. Auch bei den Bacteriengiften schienen die Verhältnisse im Anfange ähnlich zu liegen, und es sind von hervorragenden Autoren solche Giftigkeitsscalen aufgestellt worden. Als man aber daran ging, verschieden gewonnene Giftlösungen derselben Bacterienart, z. B. die mit verschiedenen Culturen oder in verschiedenen Laboratorien gewonnenen Diphtherietoxine nach dieser Richtung zu untersuchen, zeigte es sich, dass im Gegensatze zu den Alkaloiden die Scala eine schwankende ist. So fand ich, dass ein bestimmtes Gift Meerschweinchen von 250 g in der Dosis von 0,00375—0,004, Kaninchen von 1800 g in der Dosis von 0,009 constant tödtete. Es entspricht das einem Verhältniss von 1 : 2,2—2,4. Bei einem andern Gifte betrug die Zahl 0,003 für Meerschweinchen, 0,004 für Kaninchen, entsprechend einem Verhältniss von 1 : 1,3. Es zeigt sich also, dass bei 2 verschiedenen Giften die Empfindlichkeit der Kaninchen etwa um das Doppelte schwankte.

Weit interessanter und instructiver sind aber die Verhältnisse beim Tetanusgift. Es bestand hier lange ein Streit zwischen v. Behring und Tizzoni. v. Behring hatte angegeben, dass das Tetanusgift auf Kaninchen etwa 150 mal schwächer als auf Mäuse wirkte, während Tizzoni angab, dass ein von ihm be-

reitetes Gift für Kaninchen etwa ebenso toxisch sei wie für Mäuse. Beide Gifte differirten also in ihrer relativen Kaninchentoxicität aufs erheblichste. Die Arbeiten von Behring's und Tizzoni's haben nun mit Sicherheit ergeben, dass die beiderseitigen Gifte, an Mäusen geprüft, sich vollkommen gleich verhalten, indem eine bestimmte Giftmenge, sagen wir die auf Mäuse bezogene Gift-einheit sowohl des v. Behring'schen als auch des Tizzoni'schen Giftes von der gleichen Antitoxinmenge neutralisirt wird. Die beiden Gifte erweisen sich also an Mäusen als gleichartig. Prüft man sie aber an Kaninchen, so tritt die erwähnte colossale Differenz der Wirksamkeit hervor. Aus diesen Thatsachen ergibt sich ohne Weiteres, dass die beiden Gifte unmöglich identisch sein können. Worin ist nun die Differenz zu suchen? Aus der Thatsache, dass die beiden Gifte von demselben Antitoxin neutralisirt werden, und dass eines der Gifte immunisatorisch ein Antitoxin erzeugt, welches auch auf das andere Gift wirkt, folgt ohne Weiteres, dass die haptophore Gruppe identisch sein muss. Es muss dementsprechend sich um eine Verschiedenheit des toxophoren Complexes handeln, indem das von Behring'sche Gift eine toxophore Gruppe enthält, welche stark auf Mäuse, wenig auf Kaninchen wirkt, während das Tizzoni'sche Gift einen auf beide Thiere gleich wirkenden Giftrest enthält. Es wäre also hier ein Unterschied, wie ich denselben zwischen dem Diphtherietoxin und Toxon statuirt habe. Nun könnte man aber annehmen, dass die Sache etwa so zu erklären wäre, dass Tizzoni eine ganz andere Rasse von Bacterien in Händen gehabt habe, die ein ganz anderes Gift secerniren, als die Marburger Cultur. Auch diese Annahme ist nicht zutreffend. v. Behring constatirte, dass sein Tetanusgift, Kaninchen in grösseren Mengen injicirt, eine erhebliche Abschwächung des Giftwerthes erfährt. Als er nun den Giftrest, wie

er in dem Serum der vergifteten Thiere enthalten war, auf seine Eigenschaften prüfte, fand er, dass dieses Residualgift die Constanten des Tizzonischen Giftes besitzt. Es geht daraus hervor, dass auch in dem v. Behring'schen Gift ein gewisser Antheil der Tizzoni'schen Giftvariation enthalten war, und es muss also die Marburger Cultur gleichzeitig 2 Giftvariationen erzeugt haben. Quod erat demonstrandum. Durch Zusammenmischen der beiden Gifte kann man natürlich neue Gifte erzeugen, die sich Mäusen gegenüber gleichartig verhalten, an Kaninchen aber innerhalb der definirten Grenzen jeden beliebigen relativen Giftwerth aufweisen. Wenn man sich die Mühe nehmen würde, eine grössere Reihe von originären Giften, wie sie aus verschiedenen Laboratorien stammen, zu untersuchen, würde man wahrscheinlich entsprechende Unterschiede zwischen ihnen finden.

Wenn wir uns daran erinnern, dass die chemisch einheitlichen Gifte in der Giftrelation verschiedenen Thieren gegenüber sich gleichsinnig verhalten, wenn wir uns das eben geschilderte Verhalten des Tetanusgiftes ins Gedächtniss zurückrufen, so ist die nächstliegende Annahme die, dass Bacteriengifte, welche bei verschiedener Provenienz ein Variiren der Giftrelation zeigen, nicht einheitlicher Natur seien, sondern aus verschiedenen Componenten bestehen. Es ist daher ein Zeichen sehr geringer Sachkenntniss, wenn Gruber äussert: „Das Urtheil über Ehrlich's Bestrebungen in dieser Richtung ist gesprochen, wenn wir durch v. Behring erfahren, dass 2 Giftlösungen, die in der Volumeinheit genau gleichviel + Ms enthalten, d. h. deren Volumeinheit gleichviel Gramme Maus binnen 4 Tagen tödtet, durchaus verschiedene Gehalte an + Kaninchen, + Taube, + Ziege, + Pferd besitzen können.“ Gerade Erscheinungen dieser Art sprechen für die Pluralität der Gifte und nicht gegen eine solche.

Ein weiterer Einwand Gruber's beruht auf den interessanten, von Madsen und Dreyer (Zeitschr. f. Hyg. Bd. 37. S. 251) herrührenden Beobachtungen über Toxone, von denen Gruber in seiner dictatorischen Art behauptet, „dass sie vollkommen entscheidend für die Unbrauchbarkeit der Ehrlich'schen Giftanalyse seien, und dass nur völlige Einsichtslosigkeit in Chemie behaupten könne, dass der verschiedene Ausfall bei Meerschweinchen und Kaninchen ausreichend durch die verschiedene Empfindlichkeit der Thiere gegen die Toxine zu erklären sei“.

Schon die Prämisse Gruber's ist ganz missverständlich, wenn er sagt:

„Wenn aber das Gift neutralisirt ist, dann wird auch das empfindlichste Thier nichts mehr davon spüren können. Man denke sich eine Mischung von Schwefelsäure und Essigsäure, durch einen successiven Zusatz von Barytwasser neutralisirt. Sobald einmal die ganze Schwefelsäure gebunden ist, wird dann auch das empfindlichste Reagens auf freie starke Mineralsäuren keine Spur davon mehr nachweisen können.“

Machen wir uns Gruber's Vergleich einmal klar. Die Schwefelsäure entspricht dem Toxin, das Antitoxin wird durch Alkali repräsentirt. Als Receptoren der Zelle fungirt im Thierkörper entsprechend unserm Vergleiche das Gewebsalkali. Injiciren wir nun einem Thiere eine mit Ammoniak neutralisirte Schwefelsäure, i. e. eine Lösung von Ammonsulfat, so wird es lediglich von der Avidität des Gewebsalkalis abhängen, ob das neutrale Ammonsulfat zerlegt wird und Schwefelsäure unter Freiwerden von Ammoniak in die Gewebe gelangt. Nehmen wir z. B. an, dass das Gewebsalkali einer starken Base, etwa Natriumhydroxyd oder Bariumoxyd, entspräche, so würde das mit der Schwefelsäure zugeführte Ammoniak durchaus nicht im Stande sein, die Vergiftung

hindern zu können; die schwache Base wird eben durch die stärkere aus dem Salze verdrängt. Im Allgemeinen muss man ja annehmen, dass das Antitoxin eine höhere Avidität zum Toxin besitzt als die Gewebsreceptoren, da man nur mit Zuhülfenahme einer solchen höheren Avidität die schützende Wirkung des Antitoxins erklären kann. Manche Erscheinungen weisen aber darauf hin, dass die Avidität der Gewebsreceptoren eine Steigerung erfahren kann. Es sind dies Ueberlegungen von mir, die lange vor Veröffentlichung meiner Theorie datiren. Wie wohl Vielen bekannt ist, hatte ich die Theorie schon Jahre lang vor ihrer Veröffentlichung aufgestellt. Veranlasst wurde ich zu dieser Zurückhaltung durch das Phänomen der Ueberempfindlichkeit, d. h. durch den eigenthümlichen Zustand, in dem immunisirte Thiere trotz eines colossalen Ueberschusses an Antitoxin doch der Giftwirkung erliegen. Ein Licht in dieses Dunkel brachte erst die Arbeit von Dönitz, in welcher der Nachweis erbracht wurde, dass das Gift, das unmittelbar nach seiner Verankerung in den Geweben nur locker gebunden ist, im Laufe weniger Stunden immer fester verankert wird, so dass es nach Verlauf einer bestimmten Zeit, die von der Dosis abhängig ist, und die von wenigen Minuten bis zu 6 Stunden schwanken kann, durch Antitoxin den Geweben nicht mehr entrissen werden kann. Es schien diese Thatsache dafür zu sprechen, dass die Avidität der Gewebsreceptoren unter dem Einflusse der Vergiftung eine successiv zunehmende Steigerung erfährt, die von einer gewissen Höhe ab die Antitoxinheilung unmöglich macht. Damit aber war für mich auch eine Erklärung der Ueberempfindlichkeit gegeben und so das Hemmniss beseitigt, welches mich von der Publication meiner Theorie zurückgehalten hatte.

Erwähnen möchte ich, dass viele Jahre später Kretz¹⁾ ganz

1) Zeitschr. f. Heilk. Bd. 23. 1902.

unabhängig von mir in einer ausserordentlich interessanten Arbeit auf Grund von Versuchen an diphtherie-immunen Pferden genau zu denselben Anschauungen gelangt ist wie ich. Herr Gruber wird natürlich entsprechend seiner Taktik den Schluss ziehen, dass die Steigerung der Gewebsavidität, weil sie mit meiner Theorie übereinstimmt, unmöglich zu Recht bestehen kann, und daher die ganze Sache als etwas absolut Falsches, von dem man am besten gar nicht spricht, bezeichnen. Für den sachlich Unbefangenen bedarf es dagegen keiner Erörterung, dass chemische Gruppen, die am lebenden Protoplasma sitzen, entsprechend der wechselnden Function desselben unmöglich ihre Avidität behalten können, als ob sie von Stein wären.

Wenn wir Anilin als Beispiel nehmen und die Verbindungswärme der NH_2 -Gruppe gegenüber einer Säure bestimmen, so werden wir sehen, dass fast alle Substitutionen des Benzolkerns, wie die Einführung einer Amidogruppe, einer Nitrogruppe, einer Sulfogruppe etc. die Avidität in positivem oder negativem Sinne meistens sehr erheblich beeinflussen. Uebt doch selbst die Einführung der denkbar indifferentesten Gruppe, wie des Methylrestes, einen deutlichen und starken Einfluss in Form von Verminderung der Verbindungswärme aus. Unter diesen Umständen würde jeder chemisch Denkende lachen, wenn die Aenderung der Avidität der Zellbestandtheile als etwas überhaupt Undenkbares und Undiscutables hingestellt würde.

Da die Versuche Madsen's und Dreyer's von Gruber nur unvollkommen, d. h. in dem für seine Polemik passenden Theile erwähnt sind, muss ich zunächst noch einige Ergänzungen hinzufügen. Die Autoren arbeiteten mit einem Diphtheriegift, von dem die tödtliche Dosis für Meerschweinchen von 250 g 0,009, für Kaninchen von 1200—1600 g 0,0076 betrug; es waren also die

Kaninchen, auf das Kilo Körpergewicht berechnet, etwa 6mal so empfindlich als die Meerschweinchen. Die L_0 -dosis, d. h. diejenige Menge des Giftes, die von einer Immunitätseinheit vollkommen neutralisirt wird, betrug für das Meerschweinchen 0,6 cem; ich bemerke aber ausdrücklich, dass die L_0 -dosis in meinem Sinne sich, wie aus meinen Publicationen ersichtlich ist, ausschliesslich auf Meerschweinchen bezieht, da dieses nach meinen Ermittlungen das einzige Thier ist, an dem man dank den günstigen Empfindlichkeitsverhältnissen die Constanten des Giftes genau ermitteln kann. In dem Serum- L_0 -Gemisch sind alle Giftantheile, Toxin und Toxon, vollkommen neutralisirt, so dass man nicht nur die einfache Menge, sondern auch hohe Multipla derselben Meerschweinchen injiciren kann, ohne auch nur eine Spur von localer oder allgemeiner Reaction hervorzurufen. Wurde die gleiche Giftmenge, 0,6, nicht mit einer I.-E., sondern mit $\frac{167}{200}$ I.-E. gemischt, so war der Toxinantheil so gut wie vollkommen abgesättigt, und es blieben nur die durch die eintretenden Lähmungen charakterisirten Toxone zurück. Speciell bei diesem Gift haben nun Madsen und Dreyer nachgewiesen, dass der Unterschied zwischen Toxin und Toxon ein qualitativer und nicht ein quantitativer sei. Es zeigte sich, dass Mischungen von Gift und Antitoxin, die nahe an der Toxinabsättigungsgrenze waren, in kleinen Dosen nur Toxonwirkung ausübten, wurde aber die Mischung um das 10fache vergrössert, so trat der Tod durch Toxin ein¹⁾.

1) Es erklärt sich dies so, dass die Toxonermittlung mit Hilfe einer I.-E. natürlich nie absolut so genau sein kann, indem kleine residuale Giftmengen, z. B. $\frac{1}{10}$ Dosis letalis sich der Beobachtung entziehen können. Injicirt man aber ein entsprechendes Multiplum, vielleicht das 10fache dieser Mischung, so sind nun in dem Gemisch 10mal $\frac{1}{10}$ einer tödtlichen Dosis enthalten.

Wurde aber die Antitoxinmenge etwas vermehrt, so war auch bei dem 10fachen Multiplum nur Toxonwirkung zu constatiren. Aus diesen Daten ergibt sich, dass das Gift aus ungefähr 167 Toxin-Toxoid- und 33 Toxoneinheiten bestand.

Dreyer und Madsen haben nun dasselbe Gift einer eingehenden Untersuchung an Kaninchen unterzogen und hierbei folgendes gefunden: Mischt man 0,6 Gift mit einer I.-E., so ist dieses Gemisch, welches für Meerschweinchen die L_1 -dosis darstellt, für Kaninchen noch stark giftig. Will man diese Giftdosis für Kaninchen vollkommen unschädlich machen, so muss man mehr Antitoxin, und zwar $\frac{240}{200}$ I.-E. hinzufügen. Wichtig sind auch die Angaben über das Verhalten von Mischungen, die zwischen diesen Grenzdosen liegen. Ein Gemisch von 0,6 ccm Gift + $\frac{210}{200}$ I.-E. ruft bei Kaninchen nach 16tägiger Incubation unter Lähmungserscheinungen den am 22. Tage erfolgenden Tod hervor. Sogar eine Mischung von $\frac{232}{200}$ I.-E. bewirkte, mit derselben Giftlösung versetzt, noch eine am 16. Tage eintretende und mehrere Wochen andauernde Lähmung. Ich muss bei diesem wichtigen Verhalten etwas länger verweilen, weil es von grosser Bedeutung für die Auffassung der Giftverschiedenheit ist. Solche überneutralisirte Dosen, die, wie das Gemisch $\frac{232}{200}$ einen nicht unerheblichen Antitoxinüberschuss besitzen, sind natürlich nach Definition der L_0 -dosis für Meerschweinchen absolut unschädlich und können in beliebigen Mengen injicirt werden; sie verleihen sogar dank dem überschüssigen Antitoxin dem Thiere passive Immunität und schützen es, in geeigneten Dosen injicirt, vor Diphtheriegift und Diphtheriebacillen. Wenn aber solche Mischungen noch für Kaninchen giftig sind, so besteht eben nur die eine Möglichkeit, dass in dem betreffenden Diphtheriegift eine Substanz vorhanden sein muss, die

ungiftig ist für Meerschweinchen, aber noch auf Kaninchen giftig wirkt — mein Toxonoid¹⁾.

Was das Verhalten von partiell abgesättigten Mischungen anbetrifft, so geht aus den Ermittlungen der beiden Autoren hervor, dass Gemenge, die auf Meerschweinchen nur Toxonwirkung ausüben, bei Kaninchen den Tod und Erscheinungen einer Diphtherievergiftung hervorrufen. Ich glaube, dass man die geschilderten Erscheinungen in einer den thatsächlichen Verhältnissen entsprechenden Weise am besten durch die Annahme erklären kann, dass wir mindestens 3 Giftvarietäten unterscheiden, und zwar von verschiedener Avidität und verschiedener Wirksamkeit:

1. das höchst avide Toxin, acut tödtlich für Kaninchen und Meerschweinchen, für erstere erheblich toxischer;
2. Toxon, Kaninchen acut, Meerschweinchen unter Lähmung tödtend;
3. Toxonoide, bei Kaninchen Lähmung erzeugend, für Meerschweinchen unschädlich.

Die Thatsache, dass alle 3 Gifte auf Kaninchen stärker wirken als auf Meerschweinchen, erklärt sich eben aus der absolut höheren Empfindlichkeit dieser Thiere. Was speciell das Verhalten der Toxonoide anbetrifft, bei denen zwischen Kaninchen und Meer-

1) Ich habe schon im Anfange meiner Untersuchungen, lange vor Madsen und Dreyer, ganz ähnliche Befunde erhoben. Meine damaligen nicht publicirten, aber sehr ausgedehnten Untersuchungen zeigten mir, dass diese Eigenschaft nicht allen Diphtheriegiften zukommt, indem ich auch Toxine gefunden habe, bei denen die L_0 -dosis genau die gleiche war bei Kaninchen und Meerschweinchen. Es widerlegt auch diese Thatsache die Annahme, als ob das beschriebene Phänomen etwa auf einen unvollständigen Absättigungsvorgang, wie ihn Arrhenius und Madsen bei der Bindung von Borsäure und Ammoniak und beider von Tetanolysin und Antilysin erwiesen haben, zurückzuführen sei. Man müsste dann erwarten, dass das Phänomen bei allen Diphtheriegiften in gleicher Weise vorhanden wäre, was eben nicht der Fall ist.

schweinchen eine solch colossale Differenz besteht, so haben diese Verhältnisse in der Toxikologie, speciell auch in der Toxinlehre vielfache Analoga. So ist z. B. das Heroin, das Acetylderivat des Morphiums, für Kaninchen weniger giftig als das Morphium, für Esel aber weit toxischer als dieses. Bei den Toxinen ist es schon in früherer Zeit von v. Behring angegeben worden, dass bestimmte Toxine durch Jodtrichlorid für verschiedene Thierarten in ganz divergenter Weise beeinflusst werden. Offenbar handelt es sich in diesen Fällen, wie ich in meinem Vortrage auf dem Internationalen medicinischen Congress in Paris schon angedeutet habe, um incomplete Toxoide, d. h. um Toxoide, in denen nicht der gesammte toxophore Complex zerstört ist, sondern noch Gruppen davon übrig geblieben sind, die für die eine Thierspecies von hoher, für die andere von geringer oder gar keiner Giftigkeit sind. Das früher ausführlich erwähnte Verhalten der Tetanusgifte (Tizzoni und Behring) in ihren toxophoren Gruppen bietet ja dazu ein vollkommen ausreichendes Analogon.

Aus den obigen Erörterungen geht hervor, dass die Angabe Gruber's, dass durch die von Madsen und Dreyer ermittelten Thatsachen meine Theorie ad absurdum geführt ist, absolut nicht zu Recht besteht. Ich kann sogar sagen, dass diese Ermittlungen, ebenso wie es bei der vorher erwähnten Variabilität der Giftskala der Fall war, nur auf dem Boden der Theorie in einer den Thatsachen am einfachsten entsprechenden Weise erklärt werden können.

Ich gehe nun zu den neueren Versuchen Gruber's über. Desselben hat Gruber zuerst in einer in der Wiener klin. Wochenschrift kurz vorher (No. 27) erschienenen „Abhandlung“ in einer Form publicirt, die stark an die Scherzartikel der Bierzeitungen

erinnert. Unter Ausschluss der Wissenschaftlichkeit soll der Leser durch eine Briefparodie des Gewährsmannes „Phantasus“ über-rumpelt und überzeugt werden, dass meine Anschauungen falsch seien. Man muss gerecht sein und feststellen, dass Herr Gruber in karnevalistischer Art nicht ohne Geschick die Feder zu führen versteht. Und wenn es ihm Vergnügen macht, die Gefahren einer mangelhaften Sachkenntniss auf so billige Weise zu umgehen, so sei ihm dieser Ausweg nicht verwehrt. Nur möge er die Spalten der wissenschaftlichen Zeitschriften frei von derartigen Auswüchsen lassen!

Es handelt sich hier um 2 Reihen von Experimenten. Die 1. Reihe ist so sonderbar, dass ich keine Veranlassung genommen habe, diese Versuche zu wiederholen. Dieselbe betrifft die Function der Schwefelsäure als Gift des Rohzuckers und die Antitoxinwirkung, die das Wasser auf diese Function ausübt. Jeder, der nur die oberflächlichste Kenntniss von chemischen Vorgängen hat, weiss ja, dass die Schwefelsäure als solche nicht durch Wasser entgiftet wird; entgiftend wirkt nur das Alkali, das durch Salz-bildung die Säure neutralisirt. Ich bin in der Lage, einen weiteren Fall, der die „entgiftende“ Wirkung des Wassers sehr schön illu-strirt, anfügen zu können. Sehr starke anhydrithaltige Schwefel-säure wirkt auf Eisen zerstörend ein. Fügt man soviel H_2O hinzu, dass in der Lösung das Monohydrat existirt, so ist durch den Wasserzusatz die Angreifbarkeit des Eisens auf einen praktisch gleich Null zu setzenden Werth vermindert; es hat in diesem Falle das Wasser, ganz so wie es Gruber angiebt, als Antitoxin ge-wirkt. Fügt man aber der Mischung weitere Mengen Wassers hinzu, so wird nun wieder das Eisen angegriffen, und zwar um so stärker, je, mehr Wasser hinzugefügt wird. Wir sehen hier also das sonderbare Resultat, dass das Wasser in kleinen Dosen als

Antitoxin, in grösseren Dosen aber wirkungsbeschleunigend fungirt; gewiss ein interessantes Problem für Dr. Phantasmus! — Es ist dies nur ein Specialfall der bis jetzt unerklärt gebliebenen Thatsache, dass die verschiedenen Hydrate der Schwefelsäure resp. deren Mischungen ein ganz ausserordentliches Wechseln der Functionen zeigen. Ich verweise hier auf die ausführliche und grundlegende Arbeit von Knietsch¹⁾, in der die Aenderungen der Functionen der Schwefelsäure bei verschiedenen Concentrationen und nach verschiedenen Richtungen hin: Schmelzpunkt, spec. Gewicht, spec. Wärme, Lösungswärme, elektrischer Widerstand, Siedepunkt, Dampfdruck, Viskosität, Capillarität, Angreifbarkeit des Eisens, bestimmt und in Form von Curven dargestellt sind. Wer auf die Uebersichtstabelle, die zuerst ein geradezu unentwirrbares Chaos zu sein scheint, einen Blick wirft, dem wird auf den ersten Blick klar werden, dass in diesen complicirten Fragen nur ein eingehendes Studium zu Resultaten führen kann, und dass solche Minutenversuche, wie sie Phantasmus-Gruber-Pirquet angestellt haben, ganz werthlos sind. Besonders gilt dies für den Fall Gruber's, in dem es sich um einen absolut dunklen Zersetzungsvorgang handelt, der die Resultante von Oxydation, Wasserentziehung, Spaltung und Sulphurirung darstellt. Ich muss es ablehnen, dass aus solch' rohen Versuchen irgendwie Rückschlüsse auf ein so ganz andersartiges Gebiet gezogen, und dass so grobe Verhältnisse zu den feinstdifferenzirten Vorgängen der Toxin-Antitoxinbindung überhaupt in Analogie gestellt werden. — Ich gehe nun zu den Versuchen Gruber's über, welche die hämolytische Wirkung des Wassers betreffen und daher bei den Fernerstehenden den Eindruck erwecken könnten, als ob sie mit den hämolytischen

1) Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. 1901. S. 4069.

Toxinstudien irgend etwas zu thun hätten. Es soll durch sie der Nachweis geliefert werden, dass das Wasser aus einer Unzahl verschiedener Gifte besteht. Doch lassen wir Gruber selbst sprechen:

„Reines Wasser übt einen sehr starken osmotischen Druck auf die rothen Blutkörperchen aus und führt dadurch zu deren Quellung und zum Austritt des Hämoglobins. Das Wasser ist also ein Toxin für die Erythrocyten, das Kochsalz ein Antitoxin. Abgestufter Zusatz von Kochsalz zum Wasser hebt dessen Giftigkeit nach und nach auf, indem es successive die Avidität des Wassers und damit den osmotischen Druck verringert.“

Gruber-Pirquet nehmen also an, dass reines Wasser einen starken osmotischen Druck habe, und dass Kochsalz diesen Druck verringere. Die Grundlage der ganzen Lehre vom osmotischen Druck besteht aber in der Thatsache, dass das Wasser als solches keinen osmotischen Druck besitzt, dass aber die Auflösung von Salzen einen solchen bedingt. Ich muss auf diesen geradezu erschreckenden Mangel der elementarsten Vorstellungen hinweisen Autoren gegenüber, die sich nicht scheuen, mir, der ich seit Jahrzehnten — und wohl nicht ohne Erfolg — bemüht bin, die Grossthaten der Chemie verschiedenen Zweigen der Medicin nutzbar zu machen, „völlige Einsichtslosigkeit in Chemie“ vorzuwerfen.

Bei der Auflösung der Erythrocyten durch Wasser handelt es sich bekanntlich um ein Gebiet, das zu den beststudirten der Medicin gehört. Es ist allgemein bekannt, dass das Wasser als solches überhaupt kein Gift ist, sondern dass die Wirkung nur dadurch bedingt wird, dass das Wasser allen lebenden Zellen, auch den rothen Blutkörperchen, die Salze und andere lösliche

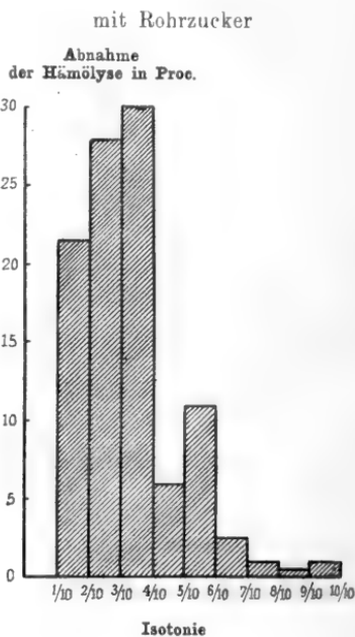
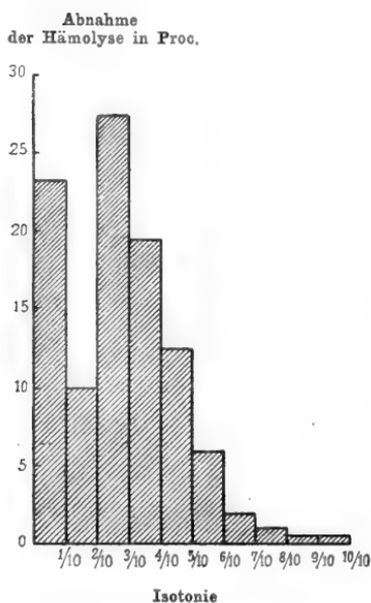
Stoffe in so erheblicher Menge entzieht, dass schon dadurch der Tod der Zelle herbeigeführt wird. Die Quellung der rothen Blutkörperchen beruht auf dem Eindringen von Wasser und begründet sich in der Permeabilität der Grenzmembran einerseits und in der wasserentziehenden Kraft des Wassers andererseits.

Mit demselben Rechte, wie Gruber das Wasser als Gift erklärt, könnte man auch den Stickstoff als Gift ansprechen und Sauerstoff als Gegengift des Stickstoffes, da Thiere in reinem Stickstoff zu Grunde gehen, nach Zuführung von Sauerstoff aber leben. Herrn Dr. Phantasmus sei das Stickstoffgift jedenfalls zur weiteren Bearbeitung empfohlen; vielleicht entwirft er uns auch ein Spectrum des Stickstoffgiftes „zum ewigen Gedächtniss“.

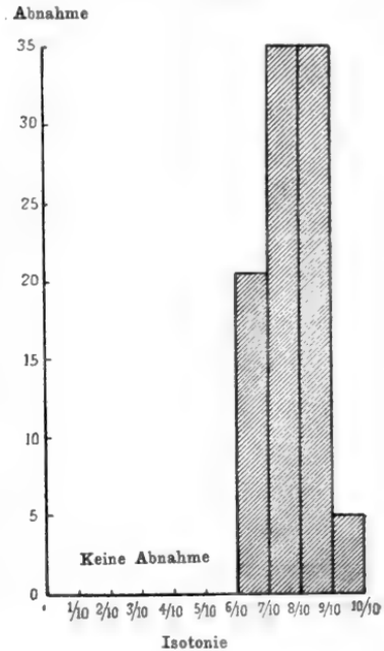
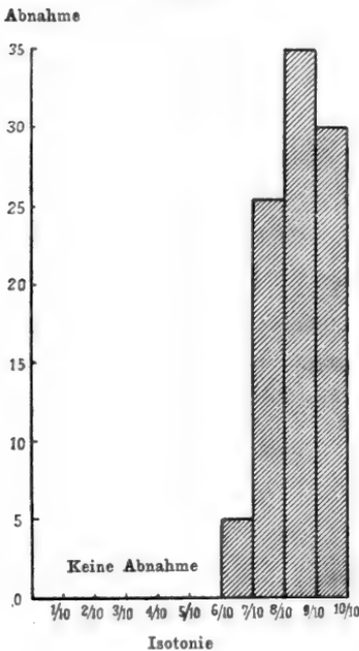
Trotzdem die ganze Prämisse des Gruber'schen Versuches absolut auf einer vollkommenen Verkennung des Giftbegriffes basiert und daher jeder vernünftigen Grundlage entbehrt, habe ich diese Versuche der Autoren des Scherzes halber einmal nachgemacht. Es hat sich dabei herausgestellt, dass auch die experimentellen Angaben ganz falsch sind. Es wurde zunächst die Concentration von Kochsalz und Rohrzucker bestimmt, bei welchen die Ochsenblutkörperchen völlig intact blieben (für NaCl 0,63 pCt., für Rohrzucker 6,4 pCt.), und dann durch Wasserverdünnung die verschiedenen Grade dieser Isotonie ($\frac{1}{10}$, $\frac{2}{10}$ etc.) hergestellt. Jedes Röhrchen enthielt im Ganzen 2 cem Flüssigkeit und einen Tropfen defibrinirtes Ochsenblut. Ich lasse das Resultat dieser Versuche in der Form eines Spectrums folgen und stelle demselben die Spectra gegenüber, die Gruber bei seinen Versuchen erhalten und die er „zum ewigen Gedächtniss“ der Nachwelt überliefert hat. Ob dieses Gedächtniss aber wirklich ein „ewiges“ sein dürfte, erscheint mir höchst zweifelhaft.

Wir sehen aus den mitgetheilten Resultaten, dass die Gruberschen Versuche durchaus unrichtig sind und dass sie allem widersprechen, was bis jetzt überhaupt über die Auflösung der rothen Blutkörperchen bekannt ist. Gruber giebt an, dass bei einer Lösung von $\frac{1}{10}$ Isotonie, die also etwa einem Gehalt von 0,07 pCt. Kochsalz entspricht, etwa der 5. Theil der Blutkörperchen ungelöst bleibt. Demgegenüber ist aber von allen Autoren festgestellt worden, dass noch in einer Lösung von 0,03 pCt. Kochsalz die Blutkörperchen der Warmblüter ausnahmslos der Lösung anheimfallen, derart, dass die Lösung ganz homogen lackfarben erscheint, und dass auch mikroskopisch keine Spur von rothen Blutkörperchen zu entdecken ist. Bei diesem Procentgehalt sind aber bei den Versuchen Gruber's mehr als die Hälfte aller Blutkörperchen unge-

„Giftspektrum“ des Wassers, von Gruber ermittelt:
mit Kochsalz



„Giftspektrum“ des Wassers, von mir ermittelt:
mit Kochsalz



löst geblieben. Es deutet dies darauf hin, dass bei den Versuchen Gruber's Fehlerquellen der allergrößten Art unterlaufen sein müssen.

Was kann man nun aus diesen Curven schliessen? Autoren, die auf dem Standpunkt wie Gruber stehen, würden aus der Thatsache, dass man dem Wassergift eine bestimmte Menge Kochsalz zufügen kann, ohne die Auflösung zu hemmen, folgern, dass das Wassergift auch ein Prototoxoid enthalte, dessen Neutralisirung auf den Gifteffect keinen Einfluss habe. Ein Blick in die ausführliche Literatur hätte aber die Autoren davon überzeugen müssen, dass die Curve als solche absolut nichts zu thun hat mit den Giftwirkungen, sondern dass sie der Ausdruck der specifisch ver-

schiedenen Art der rothen Blutkörperchen ist. Das Blut stellt ja ein Gemenge verschiedener Altersstufen dar, und es ist daher nicht überraschend, dass sich dieselben schädigenden Einflüssen gegenüber ungleichartig verhalten. Es handelt sich hier um eine Eigenschaft des Protoplasmas der rothen Blutkörperchen, das je nach dem Alter einen verschiedenen Grad der Vulnerabilität besitzt. Haben denn Gruber-Pirquet nie davon gehört, dass die so ausserordentlich bedeutsame und vielfach angewandte Untersuchung über die Resistenz des Blutes ausschliesslich auf diesen Annahmen beruht? Wie in jedem Lehrbuche zu lesen ist, unterscheidet man ja bekanntlich Blutkörperchen von maximaler, minimaler und mittlerer Resistenz, und stellt die Resistenzbreite nichts weiter dar als die Differenz zwischen maximaler und minimaler Resistenz.

Wenn also Gruber aus seinen Curven die weitgehendsten Consequenzen ziehen zu müssen glaubt, dass das Wasser voll Giften, haptophoren, toxophoren Gruppen stecken soll und ähnl. m., wenn er auf diese Weise die Thorheit der Toxinneutralisation beweisen will, so fällt das nur ihm selbst oder seinem Gewährsmanne Phantasus zur Last. Wenn man Versuche anstellt, die mit einer bestimmten Frage gar nichts zu thun haben, wenn diese weiterhin grob falsch angestellt werden und die hierbei erzielten Resultate ausserdem noch ganz irrig gedeutet werden, so wird es nicht Wunder nehmen, wenn die abenteuerlichsten Dinge herauskommen, die allerdings in den Rahmen des parodistischen Scherzspiels gut passen.

Gruber führt nun noch einen letzten Versuch an, den er wieder in einer Curve illustriert, die die Unhaltbarkeit meiner Theorie zeigen soll. Er betrifft die Thatsache, dass die Hämolyse

des Ochsenblutes durch eine bestimmte Menge specifischen hämolytischen Serums innerhalb $\frac{1}{2}$ Stunde von der Verdünnung abhängig ist. Nun, es bedarf wohl keiner besonderen Betonung, dass gerade von mir, der ich von Anfang an für die chemische Natur der Bindung zwischen Toxin und Antitoxin eingetreten bin, auch der Concentrationsfactor genügend berücksichtigt worden ist. Gruber sei auf meine erste diesbezügliche Arbeit „Die Werthbestimmung des Diphtherieheilserums“ hingewiesen, in der sich wörtlich der Passus befindet,

„dass die Vereinigung von Gift und Antikörper in concentrirten Lösungen weit schneller vor sich geht als in dünnen Lösungen“, und weiter, „dass die Wärme den Zusammentritt beschleunigt, Kälte ihn verlangsamt“.

Im Falle Gruber's kann das beschriebene Verhalten um so weniger Wunder nehmen, als es sich um eine complexe Combination handelt, die durch die Verbindung Amboceptor-Complement bedingt ist, auf deren leichte Dissociationsfähigkeit wir stets hingewiesen haben. Wenn Herr Gruber etwa meint, dass dieser Versuch mir etwas Neues sein könnte, so bedarf es für den Sachkenner nicht der Erwähnung, dass es sich hier um die allerbanalsten Dinge handelt, die jedem Anfänger geläufig sind. Erwähnen möchte ich aber, dass selbstverständlich die Erscheinung, dass Wasserverdünnung die Wirkung von Hämolytinen aufhebt, absolut weit davon entfernt ist, eine constante zu sein, sondern, dass sie sich eben nur auf die Fälle beschränkt, in denen die Verwandtschaft von Amboceptor und Zelle resp. von Amboceptor und Complement eine relativ geringfügige ist. Wendet man Gifte an, in denen die Affinität von Receptor und Zelle eine hohe ist, so wird der Wasserzusatz innerhalb der erwähnten Grenzen praktisch so gut wie ohne Erfolg bleiben. So fand ich, dass eine bestimmte Menge Cobra-

giftes seine Wirkung in gleicher Weise entfaltet, ob das Volumen des Wassers 1 oder 15 betrug.

Es würde zu weit führen, auf alle die zahlreichen Entstellungen und Missverständnisse der Gruber'schen Streitschrift einzugehen. Eine solche Richtigstellung im Einzelnen würde einen fast vollständigen Abdruck meiner und der aus dem Institut hervorgegangenen Arbeiten bedingen, die Gruber nur allzu unbekannt zu sein scheinen. Ich begnüge mich hier mit einer Besprechung der einzelnen Schlüsselsätze Gruber's. Gruber sagt:

1. „Es liegt kein Grund vor, in den Bacteriengiftlösungen eine Mehrheit von Giften qualitativ ähnlicher Wirkung, aber verschiedener Intensität der Giftigkeit und verschiedener Avirulenz zum Antitoxin anzunehmen.“

Ich habe im Vorhergehenden schon eingehend erörtert, dass diese Auffassung sich eben mit dem vorhandenen Thatenmaterial nicht in Einklang bringen lässt. Wenn übrigens, um nur ein Beispiel herauszugreifen, die Chinarinde 20 verschiedene Alkaloide enthält, wenn das Opium die gleiche Zahl verschiedener Alkaloide aufweist, wenn nach den Untersuchungen von Flexner und Noguchi im Schlangengift mindestens 4 verschiedene Gifte (Hämatotoxin, Leukotoxin, Neurotoxin, Endotheliotoxin) vorkommen, wenn wir das Vorkommen einer Reihe verschiedener Fermente in der Hefequelle constatiren, so liegt schon a priori keine Veranlassung zu der Annahme vor, dass die Bacterienzellen stets nur ein einziges giftiges Stoffwechselproduct produciren sollten. Ich erinnere hier nochmals daran, dass das Secret der Tetanusbacillen 4 distincte Giftstoffe enthält, 2 Varietäten von Tetanospasmin, mein Tetanolysin und das nach Tizzoni die Cachexie bedingende Gift, und verweise betreffs des Diphtheriegiftes auf meine obigen Ausführungen. Meine Annahme mindestens zweier Gifte, Toxine

und Toxone findet, wie ich erwähnen möchte, auch in der rein klinischen Beobachtung, dass bei gewissen Epidemien Lähmungen vorherrschend auftreten, eine Bestätigung¹⁾.

2. „Es liegt kein Grund vor, sich die Wirkungsweise der Toxone grundsätzlich von der anderer organischer Gifte verschieden vorzustellen.“

Nun, das Hauptcharacteristicum der Toxine, die Fähigkeit der Antikörperbildung, besteht nach wie vor trotz Gruber als principiell Unterscheidungsmerkmal von allen anderen Giften. Vor 2 Jahren hatte Gruber noch in Pohl einen Helfer finden können, dem es angeblich gelungen war, mit Solanin zu immunisieren. Unterdessen haben die Untersuchungen Bashford's²⁾ und Besredka's³⁾ ergeben, dass man Antikörper weder gegen Solanin noch gegen Saponin erzeugen kann, und Pohl selbst ist ja auch von der Annahme eines specifischen Antisolans zurückgekommen. Von den Giften, die von vornherein am ehesten Chancen zu einer Immunisirung boten, verdient das Morphinum an erster Stelle genannt zu werden. In der That wollte kürzlich Hirschclaff⁴⁾ zur Herstellung eines Anti-Morphiumserums gelangt sein. Indess konnte

1) Während im Thierversuch die Toxone gewöhnlich erst in Erscheinung treten, wenn man die avideren Toxine durch Antitoxin abgesättigt, haben Dreyer und Madsen (Festskrift, Kopenhagen 1902) auch ein Diphtheriegift beschrieben, bei dem die Toxone schon bei Injection subletaler Mengen reiner Giftlösungen durch das Auftreten von Lähmungserscheinungen nachweisbar waren; es ist dieses Verhalten nach den von Dreyer und Madsen ermittelten Konstanten dieser Giftbouillon auch nicht wunderbar. Denn während gewöhnlich in älteren Diphtheriegiften etwa 33 Toxonäquivalente auf 167 Toxinäquivalente kommen, entfielen in diesem Gift auf den gleichen Toxinantheil ca. 500 Toxonäquivalente.

2) Archives internationales de Pharmacodynamics. Bd. 8 u. 9.

3) cf. Metschnikoff, L'immunité. Paris 1901.

4) Berl. klin. Wochenschr. 1902.

Morgenroth¹⁾ zeigen, dass der positive Erfolg der Versuche Hirschlaff's nur ein scheinbarer ist, darauf beruhend, dass die von ihm verwandten Giftdosen, zumal bei Resistenzerhöhung durch Serum-injection, nicht sicher tödtlich sind. Der Satz, dass allen chemisch gut definirten Substanzen die Fähigkeit abgeht, Antitoxine zu erzeugen, besteht also noch heute voll und ganz zu Recht.

Bezüglich der sonstigen Unterschiede zwischen gewöhnlichen Giften und Toxinen möchte ich besonders auf meine ausführlichen Auseinandersetzungen in der v. Leyden'schen Festschrift²⁾ und weiterhin auf die Monographie von Overton³⁾ verweisen. Es geht daraus hervor, dass die Beziehungen der chemisch definirten Gifte, Alkaloide, Glykoside etc. zum Parenchym auf den Vorgängen fester Lösung oder lockerer Salzbindung beruhen. Entsprechend dem lockeren Charakter der Bindung ist auch ihre Wirkung eine vorübergehende, die den Toxinen eigenthümliche feste Bindung und lange Wirkungsdauer fehlt eben. Ebenso ist die Incubationszeit bei den gewöhnlichen Giften, von wenig Ausnahmen, wie Arsenik, Phosphor, weinsaures Zinnoxynatrium, Vinylamin, abgesehen, eine seltene Erscheinung, bei den Toxinen die Regel.

Die specifischen Verankerungsvorgänge der Toxine habe ich ganz entsprechend den Anschauungen, welche Emil Fischer für die Fermente entwickelt hat, auf bestimmte sterische Atomgruppierungen (haptophore Complexe) zurückgeführt, die sich nur an Atomgruppen verankern, welche auf sie passen, wie das Schloss zum Schlüssel. Die gewöhnlichen reactionsfähigen Gruppen der

1) Berl. klin. Wochenschr. 1903. No. 21.

2) Berlin, Hirschwald. 1902.

3) Studien über die Narkose. Jena 1901.

organischen Chemie haben ja in der Regel eine vielfache Verwandtschaft. So kann sich die Aldehydgruppe mit Amido-, Hydrazin-, Methylengruppen paaren. Die Bindungsfähigkeit ist also hierbei nicht specifisch beschränkt, sondern erstreckt sich auf eine grosse Reihe von Verbindungen. Gerade die specifische Verankerungsfähigkeit ist aber das Characteristicum der Toxine und Fermente.

3. „Der Uebergang der Toxine in ungiftige Verbindungen (Toxoide) mit unverändert gebliebener Affinität zum Antitoxin ist möglich, aber nicht streng bewiesen.“

Ich habe schon ausführlich dargelegt, dass die allgemein angenommene Toxoidlehre eines der sichersten Fundamente des Immunitätsgebietes bildet. Bei Kritikern von der Art Gruber's, welche, die Anschauungen eines andern blindlings verurtheilend, ihr Spiel treiben, muss man übrigens zufrieden sein, wenn sie wenigstens eine Möglichkeit anerkennen.

4. „Toxin und Antitoxin haben schwache chemische Affinitäten und bilden untereinander dissociirbare Verbindungen oder vielleicht in manchen Fällen Molekülverbindungen in wechselnden Proportionen. Diese Umstände erklären die lange Incubation der Giftwirkung und andere auffällige Erscheinungen.“

Natürlich kann in einzelnen Fällen die Verwandtschaft zwischen Toxin und Antitoxin eine geringe sein, aber es ist durchaus nicht immer der Fall. Zwar ist die Avidität von Tetanustoxin zum Antitoxin, von Complement zum Amboceptor eine nur geringe, es geht aber dagegen bei anderen Giften — ich erwähne nur das Diphtherietoxin und das Schlangengift — die Reaction mit starker Avidität vor sich, so dass die Absättigungserscheinungen nicht unter dem Bilde der Curve, sondern der geraden Linie verlaufen.

Nach den Aeusserungen Gruber's könnte es fast den Anschein erwecken, als ob er die Dissociation zur Erklärung der Immunitätsvorgänge zum ersten Mal einführe. Ich habe von jeher betont, dass Amboceptor und Complement locker gebunden sind, in der Wärme sich vereinigen, in der Kälte aber dissociiren¹⁾. Da musste ich mich vor 1¹/₂ Jahren von Gruber²⁾ mit der stolzen Erklärung: „Es giebt keine Dissociation durch Kälte“ belehren lassen. Damals hatte es Gruber so eben besser gepasst, und in fanatischer Kampflust glaubte er, dieses Dogma aufstellen zu sollen, ohne weiter zu bedenken, dass es mit einfachsten Verhältnissen der Chemie in krassem Widerspruch steht.

Dass von unserer Seite der Dissociation und der Reversibilität der Reactionen stets gebührende Aufmerksamkeit geschenkt worden ist, ist selbstverständlich und ich möchte Gruber nur noch darauf aufmerksam machen, dass auch der Satz: „Es handelt sich bei der Bindung der Amboceptoren um einen reversiblen Process“ sich in einer aus dem Institut hervorgegangenen Arbeit Morgenroth's³⁾ findet. Im Uebrigen tangiren derartige Fragen die Seitenkettentheorie als solche in keiner Weise und die ganze Dis-

1) Ich citire hier nochmals eine Gruber bereits von Wechsberg (Wien. klin. Wochenschr. 1901. No. 51) vorgehaltene Stelle meiner und Morgenroth's ersten Mittheilung über die Hämolytine (Berl. klin. Wochenschr. 1899): „Dieser Versuch spricht ganz eindeutig dafür, dass unter den gewählten Versuchsbedingungen Complement und Immunkörper-unabhängig von einander in der Flüssigkeit bestehen“; und später: „Der Immunkörper geht unter gewissen Bedingungen mit dem Complement eine lockere chemische, sehr leicht dissociationsfähige Verbindung ein“. Bei dieser Sachlage ist es ganz unverständlich, dass Gruber noch heute behauptet, dass die Anticomplementerzeugung nach meiner Vorstellung, nach der Amboceptor und Complement fest (!) verbunden seien, unverständlich sei.

2) Münch. med. Wochenschr. 1901. No. 48.

3) Münch. med. Wochenschr. 1903.

cussion soll offenbar nur die mir erfreuliche Thatsache verdecken, dass Gruber *re vera* auf dem Boden meiner Theorie steht.

In der That deckt sich Gruber's Standpunkt, was zunächst die Wirkungsweise der Toxine anbetrifft, in allen wesentlichen Punkten mit dem meinigen. Wir erfahren durch Gruber: „Alle Gifte müssen in der Zelle ‚verankert‘ werden, und die verankernden Atomgruppen sind wohl überall andere als jene, welche der ganzen Verbindung die Giftigkeit verleihen.“ Diese Anschauung, die ich seit vielen Jahren zu befestigen bestrebt war, wird heute als ein ganz selbstverständliches Axiom hingestellt. Ich fordere Gruber ausdrücklich auf, mir die Lehrbücher der Toxikologie nachzuweisen, in denen vor mir diese die Gesetze der Giftvertheilung und -wirkung beherrschende Auffassung vertreten wurde. Wenn er sich wieder auf das Buch S. Fränkel's¹⁾ bezieht, so muss ich bemerken, dass darin eine gewiss dankenswerthe Darstellung meiner Anschauungen gegeben ist, die aber eben nur eine Zusammenfassung der von mir vorher entwickelten Gesichtspunkte enthält. Ich will sogar Gruber's Gedächtniss zu Hülfe kommen und ihn selbst ein Jahr vor seiner Kriegserklärung, als er von der „genialen Hypothese Paul Ehrlich's, des geistreichsten unter den lebenden Pathologen“ sprach, reden lassen. Derselbe Mann, der damals in einem kleinen Werkchen²⁾, das nicht ohne Begeisterung für meine Theorie geschrieben ist, angiebt: „Nach Ehrlich sind nur solche Stoffe Gifte, welche mit einem Bestandtheil des Organismus sich chemisch verbinden“, ist es der heute verkündet: „dass dies nur neue Worte für eine sehr altbekannte Sache sind“.

Ich möchte dem Leser auch die von Gruber mit so beson-

1) Die Arzneimittelsynthese. Berlin 1901.

2) Max Gruber, Neuere Forschungen über erworbene Immunität Wien 1900.

derer Vorliebe herangezogene Autorität v. Behring's nicht vor-
enthalten, der sich nach Aufstellung meiner Theorie folgender-
maassen über dieselbe äusserte¹⁾: „Der Versuch, in das Wesen
dieser geheimnissvollen Dinge einzudringen, schien fast gänzlich
aussichtslos, als in neuester Zeit Professor Ehrlich seine Theorie
bekannt gab, welche geeignet ist, auch dieses Dunkel aufzuhellen.“
Gruber zweifelt auch heute nicht daran, „dass die Toxine sehr
complicirt gebaute Körper sind, dass an gewisse Atomcomplexe
n ihnen die toxische Wirksamkeit geknüpft ist und dass möglicher-
weise Atomcomplexe vorhanden sein müssen, damit das Giftmolekül
verankert wird und die Vergiftung thatsächlich eintritt“.

Ich höre die erstaunte Frage, wieso denn Gruber meine
Theorie überhaupt bekämpft, wenn er doch mit ihrer Grundlage,
der Annahme einer selbständigen haptophoren und toxophoren
Gruppe im Giftmolekül einverstanden ist. Ich muss die Antwort
darauf schuldig bleiben. Zwar erfolgt weiterhin die Warnung:
„Man darf nur nicht diese verschiedenen Atomgruppen allzu schwer
personificiren und sich nicht die ganze Vergiftung wie ein Trauer-
spiel mit 4 langen Zwischenacten vorstellen.“ Aber mit solchen
feuilletonistischen Redensarten wird doch wirklich nichts gewonnen.

In der That verläuft doch die Mehrzahl der Infectionskrank-
heiten, sowie der Vergiftungen in 3 von jeher getrennten Phasen
(Incubation, Erkrankung, Heilung), und es entspricht wohl nur
einem allgemein empfundenen Causalitätsbedürfniss, wenn man die
Incubation in einfachster Weise durch das unabhängige Wirken der
haptophoren und toxophoren Gruppen erklärt. Dass Gruber heute
die Bindung des Giftes durch die giftempfindlichen Elemente als
etwas Selbstverständliches hinstellt, muss um so mehr Wunder

1) Deutsche med. Wochenschr. 1898.

nehmen, als er in seinem ersten Angriff noch besonderen Werth darauf legte, „zuerst den wichtigen Nachweis erbracht zu haben, dass die specifischen Immunstoffe von den Bacterien gebunden werden“. Allerdings muss dieser Anspruch Gruber's zurückgewiesen werden, da er nur die Thatsache, dass die Agglutinine bei der Reaction verbraucht werden, erwiesen hat, während auf die Bedeutung der chemischen Bindung, die mit keiner Giftwirkung und keinem Verbrauch verbunden zu sein braucht, wie dies besonders die Versuche Morgenroth's über das Abspringen der gebundenen Amboceptoren zeigen, von unserer Seite zuerst mit Nachdruck hingewiesen worden ist. Den Einwand Gruber's, dass die lange Incubationszeit durch die schwachen Affinitäten erklärt werde, muss ich auf's schärfste zurückweisen. Durch die Arbeiten von Dönitz¹⁾ und der Heymans'schen Schule²⁾ ist auf doppeltem Wege nachgewiesen, dass die eingeführten Toxine in wenigen Minuten aus der Blutbahn verschwinden. Es kann also von einer langsamen Bindung, wie sie einer schwachen Affinität entsprechen würde, gar keine Rede sein. Aber „man versteht nicht, warum die toxophoren Gruppen, die nun in Wirkungsnahe zum Protoplasma gebracht sind, nicht sofort ihre Thätigkeit beginnen, sondern sich erst die Sache noch stundenlang überlegen“, meint Gruber. Mit solchen Fragestellern kann man ernstlich gar nicht discutiren. Mit demselben Recht könnte man verlangen, dass alle chemischen Reactionen im Laufe kurzer Zeit sich abspielen, und müsste die Möglichkeit eines langsamen Reactionsverlaufes leugnen.

Speciell im Toxingebiet hat die langsame Wirkung der toxophoren Gruppe gar nichts Auffälliges, wenn man bedenkt, dass bei

1) Deutsche med. Wochenschr. 1897.

2) Decroly et Ronsé, Arch. de internat. de Pharmacodynamie. Bd. VI.

gewissen Giften (z. B. dem Botulismusgift) ein Theil Toxin auf 500 Millionen Theile Körpergewicht genügt, um den Tod herbeizuführen und die Schnelligkeit der Wirkung doch in hohem Maasse von der Menge der wirksamen Substanz abhängig ist.

Glaubt Herr Gruber etwa, die Diphtherielähmungen, die ja erst nach Verlauf von Wochen eintreten, dadurch zu erklären, dass sich die Toxone 20 Tage oder länger frei herumtreiben, ehe sie an die Gewebe gelangen, und dann plötzlich ihre Wirkung entfalten? Das heisst doch wirklich die Pyramide auf die Spitze stellen. Für den unbefangenen Leser möchte ich als schlagendsten Beweis für die Bedeutung der Trennung von Giftbindung und Giftwirkung für das Verständniss der Incubation hier nur die Versuche Morgenroth's¹⁾ über den Tetanus des Frosches erwähnen. Courmont und Doyon haben bekanntlich entdeckt, dass der Frosch nur bei höheren Temperaturen, nicht in der Kälte, der Tetanusvergiftung erliegt. Morgenroth konnte nun den Nachweis erbringen, dass bei niedriger Temperatur das Tetanustoxin zwar gebunden wird, aber keine Giftwirkung ausübt. Lässt man Frösche, denen Tetanustoxin injicirt ist, tagelang im Eisschrank und setzt sie dann höheren Temperaturen aus, so verhalten sie sich genau so, als ob sie eben erst geimpft worden wären. Und trotzdem ist das Toxin schon in der Kälte vom Centralnervensystem gebunden worden; denn, auch wenn einige Tage nach dem Aufenthalt in der Kälte eine das ins Blut injicirte Toxin überreichlich absättigende Menge Antitoxin eingespritzt wird, tritt Tetanus ein, wenn der Frosch nur in die Wärme gebracht wird. Ja, noch mehr! Bringt man Frösche, die nach der Giftinjection einen Tag hoher Temperatur ausgesetzt waren, in den Eisschrank, so er-

1) Arch. internat. de Pharmacodynamie. Bd. 7. 1900.

kranken sie nicht; bringt man sie nach Tagen oder Wochen aber wieder in die Wärme zurück, so erkranken sie nach einer abgekürzten Incubationszeit. Sollen noch deutlichere Belege für die langsame Wirkung der toxophoren Gruppe beigebracht werden?

Es ist nicht leicht, gegen alle Ausführungen Gruber's Einwände vorzubringen, da er sich nicht selten einer eigenthümlichen, geradezu irreführenden Taktik bedient. Oft genug kommt er offen oder in klausulirter Form zu denselben Ergebnissen wie ich und erkennt auch wohl Anschauungen, wie ich sie vertrete, als zulässig oder wahrscheinlich an. Aber bald habe ich das Richtige im Grossen Ganzen errathen, bald bin ich mit meiner Annahme nach Gruber's Meinung vielleicht im Recht, aber den strengen Beweis habe ich nicht erbracht. Es liegt ein wahres System in dieser Darstellungsweise, in dem Leser den Eindruck wachzurufen, dass es sich bei meiner Theorie nicht um eine experimentell gestützte, ja in Wahrheit aus dem Experiment hervorgegangene Hypothese handle, sondern um müssige „Phantasiegebilde“, denen erst nachträglich Scheinbeweise in Form von unzulänglichen Versuchen angeklebt worden sind. Damit komme ich zum 5. Schlusssatz Gruber's:

5. „Die Antitoxinbildung hat mit der Giftwirkung und der Zellimmunität nichts zu thun.“

Wieder werden sich diejenigen, die die Immunitätsliteratur auch nur einigermaassen kennen, überrascht fragen, was dieser unermüdliche Kritiker eigentlich will, wenn er nach dem ruhelosen Anhäufen von vehementen Angriffen und scheinbaren Widerlegungen schliesslich diesen eisernen Bestand meiner Anschauungen als „unser gesichertes Wissen über Toxin und Antitoxin“ bezeichnet. Hätte Gruber nur seine Schlussfolgerungen veröffentlicht, so hätte ich eher einen Anhänger als einen Gegner meiner Bestrebungen in dem Autor vermuthen müssen.

Es genügt ja, auf die von mir von Anfang an geforderte Trennung der haptophoren und toxophoren Gruppe im Giftmolekül einerseits, von Giftbindung und Giftwirkung andererseits hinzuweisen, und nochmals zu betonen, dass die vollständige Unabhängigkeit von Giftwirkung und Antikörperbildung ein von mir und nicht von Gruber aufgestelltes Princip ist. Schon im Jahre 1898 hat Weigert¹⁾ in seiner kritischen Zusammenstellung mit Recht darauf hingewiesen, dass allein der von mir bereits 1897²⁾ erbrachte Nachweis der Antitoxinbildung durch ungiftige Toxoide genügt, um die Unabhängigkeit der Antitoxinbildung von der Giftwirkung festzustellen, und ich selbst habe die ausschliessliche Abhängigkeit der Antitoxinbildung von der haptophoren Gruppe immer und immer wieder eingehend erörtert. Gruber hätte wenigstens, nachdem ihn bereits vor 1½ Jahren gelegentlich der Discussion in der Wiener Gesellschaft der Aerzte Palttauf³⁾ auf das Missverständliche seines Einwandes aufmerksam gemacht hat, auf das erneute Vorbringen der alten Fabel verzichten können. Auf Entstellungen dieser Art werde ich künftighin nicht mehr eingehen.

Nun zu den Gründen, die zur Stütze des von mir übernommenen Hauptsatzes angeführt werden. Ich kann sie natürlich ebenfalls Wort für Wort unterschreiben. Der Satz:

a) „Viele ganz unschädliche Stoffe führen zur Antikörperbildung“ ist eben die erste Consequenz meiner Anschauungen und experimentellen Erfahrungen, und ebenso bedarf die Thatsache: b) „für gewisse Toxine unempfindliche Thiere bilden trotzdem Antikörper“ im Sinne meiner Theorie, wie ich wohl nicht nochmals zu

1) Lubarsch-Ostertag's Ergebnisse der pathologischen Anatomie. IV. Jahrgang.

2) Werthbemessung des Diphtherieheilserums. Klin. Jahrbuch.

3) Wiener klin. Wochenschr. 1901. No. 49.

wiederholen brauche, keiner besonderen Erklärung. Es können gewisse Thierarten zwar geeignete Receptoren zur Giftbindung und Antitoxinerzeugung besitzen, ihre Zellen aber der Wirkung der toxophoren Gruppe gegenüber unempfindlich sein. So scheint es nach Metschnikoff beim Krokodil gegenüber dem Tetanusgift der Fall zu sein. Zur Antitoxinbildung ist eben, wie dies schon vor Jahren besonders Weigert¹⁾ eingehend erörtert hat, im Sinne meiner Theorie gar keine Schädigung im klinischen Sinne nothwendig. Ja, bei zu starker Schädigung kann sogar durch die Giftwirkung auf den Leistungskern der Zelle dieser gerade sein Regenerationsvermögen einbüßen. Wenn z. B. ein spezifisches Nervengift durch einen passenden Receptor einer indifferenten Zelle (Leber) verankert wird, so wird man Antikörperbildung durch die Leber erwarten dürfen, wenn auch die Leberzelle nicht tetanisch erkrankt. Ich habe in meinem Vortrage auf der Hamburger Naturforscherversammlung²⁾ bereits darauf hingewiesen, dass durch die Feststellung der localen Entstehung des Antitoxins an der Stelle der Zuführung, wie sie Römer aus seinen schönen Abrinversuchen mit Recht folgert, vielfach die Möglichkeit gegeben ist, durch subcutane Gifteinführung einen Theil der Antitoxinproduction von den lebenswichtigen Organen abzulenken und in das indifferente Bindegewebe zu verlegen.

Was nun den weiteren Satz Gruber's anlangt:

c) „trotz reichlicher Antikörperbildung kann Giftempfindlichkeit bestehen bleiben und zunehmen“.

so habe ich das Princip der Ueberempfindlichkeit ja eingehend besprochen und hervorgehoben, dass mich dieser Einwand lange genug

1) l. c.

2) Deutsche med. Wochenschr. 1901.

von der Veröffentlichung meiner Theorie zurückgehalten hat. Erst die Erwägungen einer Aviditätserhöhung und Sprengung der Toxin-Antitoxin-Verbindung haben mir und Kretz die Möglichkeit gegeben, auch diese Erscheinungen auf dem Boden der Seitenkettentheorie zu verstehen. Es ist ja möglich, dass unsere Erklärung vielleicht nur einen Theil der Sache trifft und es sich in Wirklichkeit um viel complicirtere Phänomene handelt. Aber deshalb die Theorie stürzen zu wollen, hiesse das Wesen einer Theorie ganz und gar verkennen. Man kann von einer Theorie doch nicht verlangen, dass sie mit einem Male alle verschlungenen Geheimnisse eines so schwierigen Gebietes enthüllt. Die Theorie soll in erster Linie heuristischen Werth haben und die Möglichkeit geben, zur Klärung complicirter Verhältnisse gangbare Bahnen einzuschlagen. Sie soll den Weg ebnen; ihn zu beschreiten muss dem wissenschaftlichen Forscher oft in mühevoller Arbeit vorbehalten bleiben. Nur die experimentelle Analyse kann dann die Wissenschaft weiter fördern, nicht die hochfahrenden Worte einer irreführenden Dialektik.

d) „Zellimmunität kann erworben werden ohne Antikörperbildung.“

Auch diese Mittheilung Gruber's ist für mich nicht überraschend. Die Seitenkettentheorie soll ja nur erklären, wie man sich die Antikörperbildung vorzustellen hat. Aber dass der Organismus nur über diese einzige Waffe verfügt, sich gegen eindringende Schädlinge zu wehren, ist von mir niemals behauptet worden. Ich verweise hier ganz besonders auf die 6. Mittheilung über Hämolsine¹⁾, in der ich mit Morgenroth lange vor Gruber's Belehrung hervorgehoben habe, dass durchaus nicht alle verankerungsfähigen Substanzen Antikörperbildung hervorzurufen

1) Berl. klin. Wochenschr. 1901.

brauchen. Wir haben aber stets betont, dass trotzdem Immunität entstehen kann¹⁾, und zwar an erster Stelle durch Receptorenschwund. Wir haben bei unseren Isolysinversuchen die Blutzellen unempfindlich werden sehen und nachgewiesen, dass diese Unempfindlichkeit auf Receptorenmangel beruht. Wahrscheinlich erklärt sich ebenso die interessante, von Kossel und Camus und Gley gefundene Thatsache, dass im Verlaufe der Immunisirung mit Aalblut die Blutkörperchen des Kaninchens eine grosse Widerstandsfähigkeit gegen das Gift erlangen, in einfachster Weise durch die Annahme einer auf diese Weise erworbenen Zellimmunität.

Natürlich sind damit die Möglichkeiten der Genese der nicht antitoxischen Immunität nicht erschöpft. Zunächst kann ja unter dem Einfluss des verankerten Giftes eine Neubildung von Receptoren eintreten, die so fest an das Protoplasma gekettet sind, dass sie nicht zur Abstossung gelangen, und die ich und Morgenroth daher als „sessile Receptoren“ bezeichnet haben. Findet die Entwicklung eines solchen Receptorenüberschusses in mehr indifferenten Systemen, wie dem Bindegewebe statt, so werden die Receptoren giftablenkend wirken und daher einen mehr oder weniger hohen Grad von Immunität erzeugen können. Es würde sich dann ein normales Thier zum immunisirten etwa ebenso verhalten, wie ein normales Meerschweinchen zum normalen Kaninchen in Bezug auf die Tetanusvergiftung, indem nach den Untersuchungen von Dönitz und Roux das Meerschweinchen nur im Gehirn über tetanus-toxinbindende Receptoren verfügt, während das Kaninchen ausserhalb des Centralnervensystems noch etwa 30 mal so viel bindende Gruppen enthält.

Eine andere Möglichkeit der Zellimmunität, die denkbar ist,

1) cf. Schlussbetrachtungen. Nothnagel's Handbuch. Bd. VIII.

kann darin bestehen, dass das Protoplasma von Zellen, die sonst empfindlich sind, der Wirkung gewisser Gifte nicht mehr unterliegt. Es würde dieser Immunitätszustand, den ich allerdings für recht selten halte, dem Mithridatismus, der Giftgewöhnung in dem altbekannten Sinne, entsprechen. Als vierte Möglichkeit müssen wir schliesslich Adaption des Phagocytenapparates im Sinne Metschnikoff's anführen.

Nun ist es selbstverständlich, dass alle diese verschiedenen Unterarten der Immunität sowohl für sich allein vorkommen, als auch mannigfach combinirt sein können. So tritt, wie schon erwähnt, bei der Immunisirung mit Aalblut Antitoxin- und Gewebimmunität ein. Bei niederen Thieren aber, die, wie wir durch Metschnikoff wissen, wenig geeignet zur Antitoxinproduction sind, werden sich eben andere, zur Zellimmunität führende Abwehrvorrichtungen vorwiegend einstellen können. In diesem Sinne bietet also das Verhältniss der von Gruber angeführten Erscheinung, dass man Frösche gegen Abrin immunisiren kann, ohne dass sie Antitoxin bilden, keine Schwierigkeit. Für den Frosch würde es sich eben nur um die Frage handeln, welche Art von Zellimmunität, ob Receptorenschwund, ob sessile Receptoren etc., vorliegt¹⁾.

1) Gruber führt als einen erheblichen Einwand gegen meine Theorie an, dass Madsen bei einem mit Diphtherietoxin immunisirten Kaninchen Immunität ohne Antitoxin im Blute beobachtet habe. Ich bemerke hier nur, dass Madsen ein vollkommenes Freisein des Blutes von Antitoxin nicht festgestellt hat, indem er das Serum nur auf $\frac{1}{10}$ I.-E. geprüft hat. Es könnten also sehr gut kleinere Mengen von Antitoxin, die für die Frage, ob hier vollständiger Mangel an Antitoxin besteht, von grosser Wichtigkeit wären, sehr gut vorhanden gewesen sein. Uebrigens möchte ich erwähnen, dass bei Diphtherie dieses Verhalten zu den allerseltensten Vorkommnissen gehört. Es sind ja im Laufe der Jahre in den verschiedensten Instituten eine grosse Reihe von Diphtherieimmunisirungen, die Hunderte und Tausende von verschiedenen

Nach meinen obigen ausführlichen Erörterungen brauche ich wohl dem folgenden **Passus der Gruber'schen Zusammenfassung**:

e) „Die Antikörperbildung findet an ganz anderen Orten statt, als die Giftwirkung“,

nichts mehr hinzufügen. Der einsichtige Leser wird ohne Weiteres erkennen, dass dieser Satz meinen Anschauungen durchaus nicht widerspricht, indem er nur eine Umschreibung dessen, was ein Kernpunkt meiner Theorie ist, darstellt. Falsch ist nur die Verallgemeinerung, dass nämlich allgemein die Antikörperbildung an anderen Orten als die Giftbildung stattfinden müsse. Wenn Gruber noch heute behauptet, dass damit meine Theorie durchlöchert sei, so kennt er eben die Principien meiner Anschauungen noch immer nicht besser, als vor 2 Jahren, als sich Paltauf¹⁾ — leider vergeblich — bemühte, ihm diese einfachste Consequenz der Seitenkettentheorie zum Verständniss zu bringen.

Ich komme zur 6. Schlussfolgerung Gruber's:

6. „Die specifischen Antikörper sind nicht normale Körperbestandtheile. Sie werden erst nach Einführung der fremden Stoffe neu gebildet. Diese Neubildung hat den Charakter einer inneren Secretion.“

Was den ersten Punkt betrifft, so muss man über den verwunderten Mangel an Literaturkenntniss staunen, wenn ein Autor es unternimmt, solche Behauptungen aufzustellen. Ich kann hier nur auf die Arbeiten von Pfeiffer, Bordet, Flexner, Kraus, Bail, Peterssen etc. und auf die von M. Neisser²⁾ gegebene zusammenfassende Uebersicht der im normalen Serum vorkommenden

Thieren betreffen, vorgenommen worden. Ein dem Madsen'schen analoger Fall ist mir aber bisher weder aus der Literatur, noch aus privaten Mittheilungen bekannt geworden.

1) Wien. klin. Wochenschr. 1901. No. 49.

2) Deutsche med. Wochenschr. 1900.

Antikörper verweisen. Aus der grossen, von Gruber völlig igno-
rirten Literatur über normale Antikörper verschiedenster Art
(Amboceptoren gegen verschiedene Bacterien [Cholera, Typhus,
Milzbrand], Antiamboceptoren, Anticomplemente, Antitoxine, Anti-
fermente etc.) will ich hier nur einige Punkte von besonderem In-
teresse berühren. Ich meine:

1. das sehr häufige Vorkommen von Diphtherieantitoxin bei
Pferden (Meade, Roux, Bolton, Cobbett). Bei der hohen Pro-
centzahl dieses Vorkommnisses müssen die Versuche, den Anti-
toxingehalt des Pferdeserums auf eine latent verlaufene Diphtherie
zurückzuführen, als gescheitert gelten. Wenn dieser Befund bei
etwa 30 pCt. der Pferde erhoben worden ist, so kann man doch
wohl nicht annehmen, dass der grossen Zahl von ausgezeichneten
Beobachtern, welche die Thierpathologie vertreten, ein so häufiges
Vorkommen von Diphtherie bei Pferden, das ja auch epidemiol-
ogisch klar hätte hervortreten müssen, ganz entgangen wäre.
Dass ein einziges Mal von Cobett eine Diphtherieinfection beim
Pferde beobachtet worden ist, dürfte an diesem Umstand nichts
ändern.

2. Erwähne ich die interessante Beobachtung v. Dungern's¹⁾,
dass das normale Kaninchenserum einen Antikörper gegen den
auf Seeigelspermatozoen wirkenden Giftstoff der Seesterneier ent-
hält. Nun, man wird doch da nicht Gruber zu Liebe annehmen,
dass Kaninchen mit Seesternen und ihren Eiern etwas zu thun
haben.

3. Ist nach Laveran im Blute gesunder Menschen ein Stoff
vorhanden, welcher Trypanosomen abtödtet, während er im Blute
anderer Thiere fehlt und auch durch Immunisirung nie so reichlich

1) Zeitschr. f. allgemeine Physiologie. Bd. I. 1901.

erhalten werden kann. Es dürfte dies wohl der Grund dafür sein, dass der Mensch (abgesehen von der in Centralafrika vorkommenden Schlafkrankheit) sich der Trypanosomeninfection gegenüber refractär verhält.

Wenn aber solch' reichlichem Thatsachenmaterial bei der Aufstellung der Thesen über „unser gesichertes Wissen“ nicht Rechnung getragen wird, dann ist eine wissenschaftliche Discussion überhaupt ausgeschlossen und wird künftighin besser vermieden.

Was ferner die Auffassung der Antitoxinproduction als Secretion anlangt, so muss ich bemerken, dass diese These nichts anderes, als eine Umschreibung dessen, was ich stets gemeint habe, darstellt. So hat schon Paultauf¹⁾ Gruber gegenüber erklärt: „Nebenbei gesagt, bedeutet ‚Uebertritt‘ von Protoplasma-theilen ins Blut aber eine Secretion“, und ich selbst darf wohl noch eine Stelle eines im Jahre 1899 (!) gehaltenen Vortrages²⁾ anführen, welche gleichfalls zeigt, dass ich die Antitoxinproduction, wie dies ja besonders durch die Untersuchungen von Salomonsen und Madsen, sowie Roux und Vaillard demonstrirt worden ist, stets als einen secretorischen Vorgang aufgefasst habe; ich sagte damals:

„Or, s'il y a lieu de croire que les Antitoxines doivent leur origine à une sorte de fonction sécrétoire des cellules et ne sont par conséquent nullement étrangères à l'organisme, le rapport spécifique qui les unit avec leurs toxines n'en devient que plus étrange.“

Gerade der secretorische Charakter der Antikörperbildung ist aber unvereinbar mit der alten Anschauung, dass die Antitoxine

1) Wiener klin. Wochenschr. 1901. No. 49.

2) Nur als Referat französisch erschienen. La semaine médicale 1899.

Umwandlungsproducte der Toxine seien, wie sie von Buchner vertreten und auch von Gruber¹⁾ noch in seinem vorigen Angriffe für möglich gehalten wurde. Ebensowenig, wie man annimmt, dass etwa die Lipase umgewandeltes Fett, die Amylase umgewandelte Stärke ist, ebensowenig kann man glauben, dass die Antitoxine aus den Toxinen entstehen.

Wie wir gesehen haben, sind die besprochenen Thesen Gruber's im Wesentlichen nichts anderes, als die Reproduktion meiner Anschauungen, und das Wenige, was abweicht, ist irrthümlich oder beruht auf Missverständnissen einer pauschalen Literaturübersicht.

Die beiden letzten Schlussätze Gruber's enthalten so wenig Neues, dass es sich kaum verlohnt, noch irgend etwas darüber zu sagen. Ich lasse sie zur Vervollständigung folgen:

7. „Die Fähigkeit, zur Antikörperbildung Anlass zu geben, beruht auf besonderen, bisher unbekanntem Eigenthümlichkeiten des chemischen Baues der die Antikörperbildung anregenden Stoffe. Vorbedingung der Antikörperbildung wie der Giftwirkung ist chemische Bindung der fremden Stoffe an gewisse Bestandtheile der Zellen.“

Das ist ein kurzes, wenn auch nicht gerade gutes Resumé der Seitenkettentheorie. Ferner:

8. „Der ungiftigen Verbindung Toxin-Antitoxin fehlt auch die Fähigkeit Antitoxinbildung anzuregen. Ihr ganzer chemischer Charakter ist schon ein anderer, als der unverbundenen Stoffe“.

Das gehört wiederum zu den wesentlichen Grundlagen meiner Theorie und ist in der leichtesten Weise durch die Annahme ver-

1) Münch. med. Wochenschr. 1901. No. 47.

ständig, dass das Antitoxin in dieselbe Gruppe eingreift, welche die Giftverankerung bedingt. Und dass der chemische Charakter der Toxin-Antitoxin-Verbindung ein anderer geworden ist, braucht Herr Gruber wirklich nicht besonders mitzuthemen. Das ist eine *façon de parler*, die vor einem wissenschaftlich denkenden Leserkreise wenig Eindruck machen dürfte.

Gerade die Annahme, dass die Antitoxine nichts anderes sind, als die abgestossenen, giftbindenden Receptoren, mit der sich unmittelbar ergebenden Consequenz, dass die Verbindung Toxin-Antitoxin ungiftig sein muss, ist der Schlüssel meiner ganzen Theorie. Es handelt sich eben dabei um ein ausserordentlich wichtiges Gesetz, das Weigert und ich mit dem Princip des Blitzableiters analogisirt haben, und das v. Behring in dem Satze zusammengefasst hat: „Dieselbe Substanz im lebenden Körper, welche in der Zelle gelegen, Voraussetzung und Bedingung einer Vergiftung ist, wird Ursache der Heilung, wenn sie sich in der Blutflüssigkeit befindet“. Dieses Gesetz ist nicht nur auf die Toxine beschränkt, sondern hat allgemeine Gültigkeit. Ich verweise hier nur auf die Untersuchungen Ransom's, aus denen sich ergeben hat, dass das Cholestearin in den rothen Blutkörperchen die Hämolyse durch Saponin, das Cholestearin des Serums aber zu gleicher Zeit die Hemmung dieser Vergiftung bedingt.

Aber Gruber meint, es wäre nicht bewiesen, dass „dieselbe haptophore Gruppe, die das Toxin an den lebenswichtigen Bestandtheil des Protoplasmas verankert, auch seine Verbindung mit dem Antitoxin herstellt. Vor 1 $\frac{1}{2}$ Jahren hat er sich klarer über diesen wichtigen Punkt folgendermaassen erklärt¹⁾:

1) Wiener klin. Wochenschr. 1901. No. 50.

„Ehrlich hat vielleicht nachgewiesen, dass das Toxin durch eine andere haptophore Gruppe als die toxophore an das Toxin gebunden wird. Aber wo und wie hat er nachgewiesen, dass das Toxin ausser der toxophoren nur noch eine haptophore Gruppe besitze; eben die, mit welcher das Antitoxin gebunden wird, und dass daher bei allen chemischen Reactionen des Toxins dieselbe haptophore Gruppe in Wirkung tritt? Von vornherein kann man im Gegentheile mit Bestimmtheit behaupten, dass das Toxin ein sehr complicirtes Molekül mit vielen verschiedenen haptophoren Gruppen sein muss. Hier, m. H., zeige ich Ihnen die Wurzel des Uebels. Die ganze Verwirrung der Seitenkettentheorie wäre nicht möglich gewesen ohne den Missgriff bei der Wahl des Artikels; wenn Ehrlich statt von der richtig von einer „haptophoren“ Gruppe gesprochen hätte.“

Also die Wahl eines Artikels ist mein Fehler! Ich kann es ruhig dem Leser überlassen, sich über die Gewichtigkeit dieses Vorwurfes ein Urtheil zu bilden, möchte aber doch die Sache nach Gruber's Anschauungen klar zu machen versuchen.

Es besitze also das Gift ausser des toxophoren Complexes zwei verschiedenartige Gruppen von haptophorer Function; eine von diesen a, entspräche insofern meiner Voraussetzung, als sie geeignet wäre, sich mit einem Receptor der Zelle zu verankern. Durch diese Verankerung entstünde aber nicht eine Ueberproduction eines auf a eingestellten Receptors, sondern es würde eine andere Substanz producirt, die auf den zweiten haptophoren Complex des Toxins b, eingestellt würde und sich mit ihm vereinigen könnte. Es ist nun ohne Weiteres einleuchtend, dass schon diese ganze Prämisse Gruber's etwas sehr willkürliches und geradezu un-natürliches besitzt. Man kann leicht verstehen, dass die Aus-

schaltung einer bestimmten Gruppe die Neubildung der gleichen Gruppe auslösen kann, entsprechend dem Weigert'schen Grundgesetz der Regeneration, aber wie es kommen soll, dass die Besetzung einer bestimmten Gruppe (a) immer die Neubildung einer andersartigen Gruppe (b) bedingen soll, ist kaum zu verstehen. Es bleibt auch durchaus dunkel, warum denn nicht auch ein Theil des Giftes mit Hülfe seiner haptophoren Gruppe b durch eine in der Zelle präformirte Substanz, welche kuppelungsfähig ist und daher als Receptor fungiren kann, verankert wird. Sollte das Toxin wirklich zwei haptophore Gruppen, a und b, besitzen, so wäre es wahrscheinlich und möglich, dass zwei verschiedene Antitoxine von der Zelle gebildet würden. Das ist aber eine Frage, die dem Experiment leicht zugänglich und hier im Institut seit Jahren eingehend verfolgt worden ist; es hat sich aber nicht der mindeste Anhalt dafür ergeben, dass das Diphtherieserum, von verschiedenen Thierspecies und durch verschiedene Culturen gewonnen, eine solche complexe Zusammensetzung besitzt, wie es eine Consequenz der Anschauung Gruber's wäre.

Es führt also schon der erste Schritt, den man an der Hand der Gruber'schen Hypothese versucht, in die Irre. Noch schlimmer wird die Sache, wenn man sich klar zu machen sucht, in welcher Weise denn nach dem Gruber'schen Schema das Antitoxin wirken soll. Der nach Gruber secernirte Antikörper soll im Stande sein, sich mit einer Nebengruppe des Toxins b zu verbinden; es bleibt also die Gruppe a, welche die primäre Verankerung des Giftes besorgt, intact. Es ist bei einer solchen Annahme schwer verständlich, wie denn dann überhaupt eine Antitoxinwirkung eintreten kann. Höchstens könnte man sich die Sache so deuten, dass durch die Besetzung der Gruppe b das Gift durch irgend eine Beeinflussung des toxophoren Complexes seine Giftigkeit ver-

lieren würde. Es würde also ein solches Gift durch die Besetzung von *b* gewissermaassen zu einem Toxoid werden. Dann müsste aber nothwendigerweise durch das in *b* gesättigte Toxin eine Antitoxinneubildung angeregt werden, wie dies den Toxoiden zukommt. Das ist aber durchaus nicht der Fall, da es eine allgemein bekannte Thatsache ist, dass das durch Antitoxin neutralisirte Toxin einerseits die Giftwirkung, andererseits die antitoxinbildende Wirkung vollkommen eingebüsst hat. Diese Thatsache steht mit der Auffassung der Pluralität der haptophoren Gruppen in unerklärlichem Widerspruch, lässt sich aber auf dem Boden meiner Anschauungen durch die Verstopfung der haptophoren Gruppe des Toixns in der einfachsten und natürlichsten Weise erklären.

Es ergibt sich hieraus, dass die Annahme Gruber's eben zu unhaltbaren Consequenzen führt und nur eine unnöthige Verschlechterung meiner Theorie darstellt. Entspricht es ja überhaupt im Allgemeinen den Principien wissenschaftlicher Forschung, sich auf die einfachsten Erklärungsmöglichkeiten zu beschränken und complicirtere erst dann heranzuziehen, wenn wirklich eine Nothwendigkeit dazu vorliegt. Für die Annahme mehrerer haptophorer Gruppen, wie sie Gruber will, liegt aber auch nicht der mindeste Anlass vor; gegen dieselbe sprechen eine Reihe schwerwiegender Momente.

Damit soll natürlich nicht gesagt sein, dass ausser der haptophoren und toxophoren Gruppe überhaupt keine chemischen Reste im Toxinmolekül, wie etwa Amido-, Aldehydgruppen etc. enthalten sein und sich mit anderen Körpern combiniren könnten. Ich bestreite nur, dass diese Atomcomplexe den specifischen Immunsirungsprocess beeinflussen¹⁾.

1) Die Annahme indifferenten Gruppen, welche Toxine etc. verankern können, wurde gerade von Anhängern meiner Theorie (Jacoby, v. Dungern) gemacht.

So kann man, um ein chemisches Beispiel anzuführen, durch Diazotiren die verschiedensten Amine in Diazoverbindungen überführen, die entsprechend dem Ausgangsmaterial ausser der Diazo-Gruppe noch beliebige andere reactionsfähige Reste, COH, CN, OH, NO etc., enthalten können. Die spezifische Wirkung dieser Stoffe, d. h. die Fähigkeit, Azofarbstoffe zu bilden, ist aber ausschliesslich an die N-N-Gruppe gebunden, während die anderen Gruppen nur Wirkungen auslösen können, die mit dem spezifischen Reactions-process nichts zu thun haben. In ganz ähnlicher Weise stelle ich mir auch die Constitution der Toxine vor.

Nun noch ein paar Worte über die Stellung der Seitenkettentheorie in der Immunitätslehre! Gruber hat selbst constatirt, dass sie immer weitere Kreise für sich gewonnen hat und ich selbst habe mich Genugthuung gesehen, dass sie in den grossen Lehrbüchern eingehende Berücksichtigung erfährt und von zahlreichen Fachgenossen durch eine Reihe zusammenfassender Darstellungen¹⁾ einem grösseren Leserkreise zugänglich gemacht worden ist. Und wenn ich noch hinzufüge, dass hunderte von Einzelarbeiten auf ihrem Boden stehen, so ist das wohl eine genügende Bestätigung dafür, dass meine Theorie wohl geeignet ist, die gefundenen That-sachen zu erklären und neue voraussehen zu lassen. Gruber's Appell²⁾: „Die Ehrlich'sche Theorie ist somit eine Verirrung, die so rasch wie möglich vom wissenschaftlichen Schauplatz wieder verschwinden muss“, hat also keinen Erfolg gehabt, sondern eher das Gegentheil bewirkt. Die grosse Zahl derer, die fortlaufend und mit Einsatz aller ihrer Kräfte über Immunität arbeiten, wissen am besten, was ihnen frommt, und werden nicht geneigt sein, sich

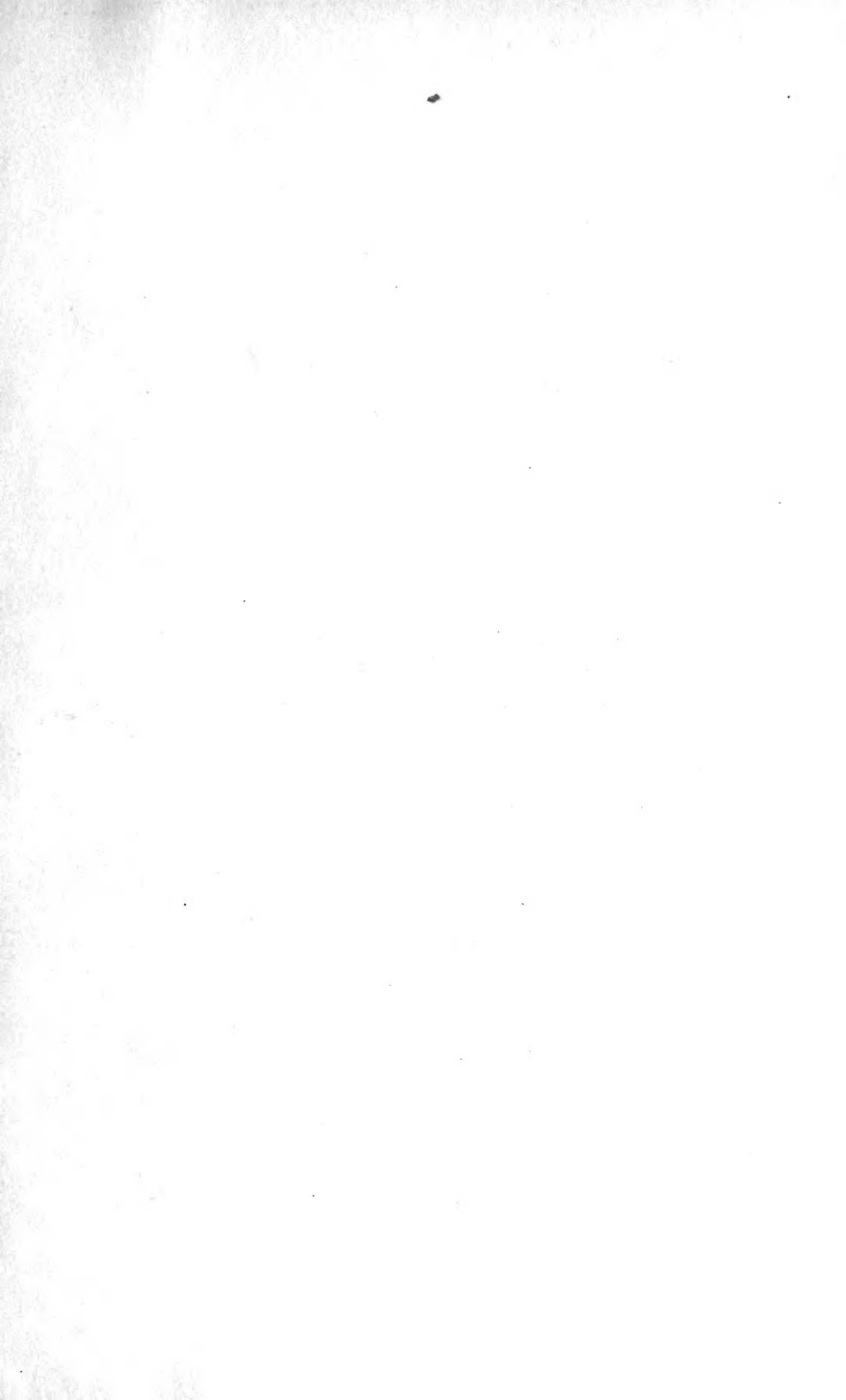
1) Ich verweise hier nur auf diejenigen von Aschoff, v. Dungern, Grünbaum, Levaditi, Sachs, Tavel, Wassermann, Welch.

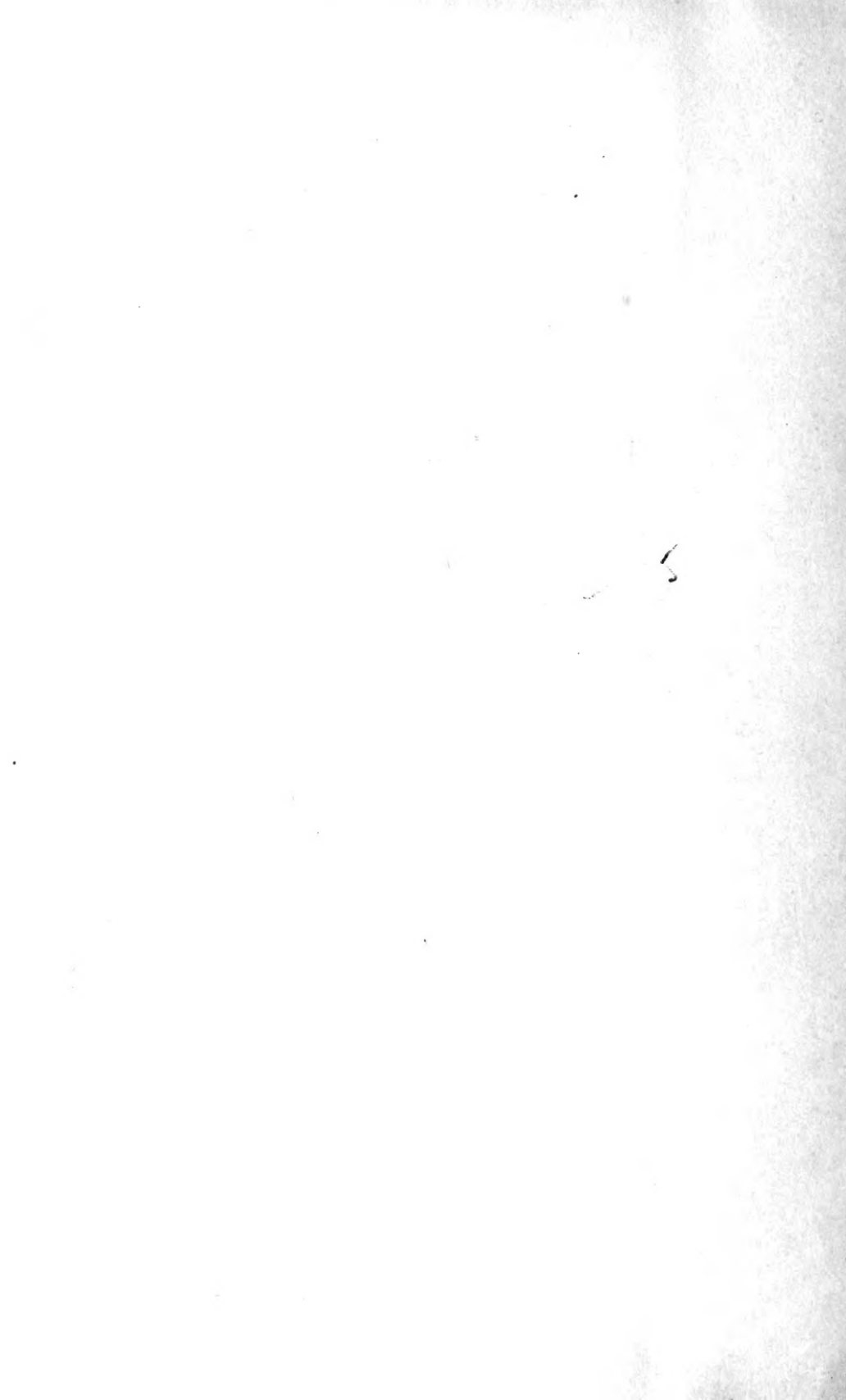
2) Wiener klin. Wochenschr. 1901. No. 44.

gegen ihre Erfahrung und Ueberzeugung Gesetze von Jemandem vorschreiben zu lassen, der den Mangel an eigener experimenteller Arbeit auf diesem complicirten Gebiete durch flüchtige Literaturstudien zu ersetzen sucht. So meint denn auch Gruber, dass an seinem ersten Misserfolg vielleicht der Umstand schuld trage, „dass einige seiner Erklärungsversuche für einzelnes sich als nicht völlig ausreichend herausstellten“. Es ist dies eine milde Umschreibung der Thatsache, dass sich sämtliche Experimente Gruber's, die gegen meine Anschauungen sprechen sollten, als unrichtig erwiesen haben. Alle diese berichtigenden Arbeiten sind ausführlich mitgetheilt¹⁾ und in ihnen die Fehlerquellen, denen Gruber anheimgefallen ist, experimentell klargelegt worden. Das Ergebniss war, wie gewöhnlich, dass nach Richtigstellung der Angaben Gruber's seine Angriffspunkte in Stützpunkte meiner Theorie umgewandelt waren. Herr Gruber ist auf diese Feststellungen trotz der geraumen Zwischenzeit mit keinem Worte eingegangen und scheint also jetzt selbst seine Versuche für etwas zu halten, „über das es besser ist, zu schweigen“.

Ich bin am Ende. Fast muss ich mich fragen, was eigentlich diese ausführliche Replik auf einen Angriff, dessen fürchterliche Schärfe und bisher ungewohnter Ton fast in eine Bestätigung meiner Anschauungen ausklingen! Aber ich habe mich doch verpflichtet gefühlt, denselben Leserkreis durch die verschlungenen Pfade Gruber's zu führen, die durch die Fülle von Missverständnissen und irreführenden Deutungen geeignet sind, ein aussichtsreiches Forschungsgebiet in Misskredit zu bringen.

1) Sachs, Berl. klin. Wochenschr. 1902. No. 9 u. 10. — Ehrlich und Sachs, Ebendas. 1902. No. 21. — Morgenroth und Sachs, Ebendas. 1902. No. 27 u. 35. — Marx, Zeitschr. f. Hygiene. Bd. 40. 1902. — Wechsberg, Wien. klin. Wochenschr. 1902. No. 13 u. 28.





RA
638
E5

Ehrlich, Paul
Gesammelte Arbeiten zur
Immunitätsforschung

BioMed

**PLEASE DO NOT REMOVE
CARDS OR SLIPS FROM THIS POCKET**

UNIVERSITY OF TORONTO LIBRARY
